



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Döner Sermaye İşletmesi
Sağlık Hizmetleri Birimi

Teklif No : 2025/4201

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEMELER İHALE İLE SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **25/07/2025 TARİHİ, SAAT 10:00 A KADAR YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN** TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

Bediha ÖZARSLAN
Mali Hizmetler Müdürü

NOT : 2026 Yılı Genel Cerrahi Malzemeleri İhalesi Yaklaşık Maliyet İlanı tekliflerde marka ve model belirtilmelidir.

Ödemeler 180 gündür.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER – yusuf.guler@deu.edu.tr / SİMGE GÖKSU – simge.ozbay@deu.edu.tr

TEL : 0232.412 24 05 / 412 24 08

FAX : 0232.412 24 27 - 232.412 21 93

2026 YILI GENEL CERRAHİ MALZEMELERİ ALIM YAKLAŞIK MALİYET CETVELİ

		Malzeme Adı	Miktar / Adet
1.KISIM			
213.0022.000	1	NEGATİF BASINCLİ ACİK ABDOMEN YONETİM SİSTEMİ SETİ	500
213.0023.000	2	NEGATİF BASINCLİ YARA TOPLAMA KABI	350
2.KISIM			
213.0002.000	1	VAKUM YARDIMLI BÜYÜK KAPAMA SETİ	1000
213.0004.000	2	VAKUM YARDIMLI TOPLAMA SETİ	1000
3.KISIM			
242.0025.000	1	ORGAN SAKLAMA SOLUSYONU 1000 ML.	15
4.KISIM			
242.0012.000	1	DUSUK POTASYUMLU ORGAN SAKLAMA SOLUSYONU(HTK SOL.)1000ML	15
5.KISIM			
254.0009.000	1	36 KHZ ULTRASONİK ASPIRATOR UCU	10
254.0013.000	2	36 KHZ ULTRASONİK ASPIRATOR TUBİNG SET	50
6.KISIM			
223.0093.000	1	LIGACLİP (LARGE)	700
7.KISIM			
223.0094.000	1	LIGACLİP (MEDIUM LARGE)	1500
8.KISIM			
223.0095.000	1	LIGACLİP (SMALL)	1700
9.KISIM			
223.0096.000	1	LIGACLİP KARTUS (MEDIUM)	6000
10.KISIM			
224.0009.000	1	POLİPROPİLEN MESH 10X15 CM	250
11.KISIM			
224.0019.000	1	POLİPROPİLEN MESH 15X15 CM	250
12.KISIM			
224.0010.000	1	POLİPROPİLEN MESH 30X30 CM	130
13.KISIM			
224.0011.000	1	POLYGLACTİN MESH	5
14.KISIM			
223.0143.000	1	DISPOSABLE ORTA BOY KLİPLİ ENDOSKOPIK KLİP ATICI 5 MM	5
15.KISIM			
223.0068.000	1	SPESİMEN TORBASİ 15 MM	50
16.KISIM			
223.0078.000	1	SPESİMEN TORBASİ KUCUK	1000
17.KISIM			
223.0072.000	1	KLİP ATICI (ML) 10 MM	900
18.KISIM			
223.0071.000	1	KLİP ATICI (L) 10 MM	115
19.KISIM			
223.0081.000	1	ENDOSKOPIK POLİMER ABSORBE OLMAYAN LİGASYON KLİBİ	3500
20.KISIM			
223.0083.000	1	GRASPERS 5 MM	180
21.KISIM			
223.0088.000	1	İRRİGASYON VE ASPIRASYONLU KOTER UCU	1000

22.KISIM			
223.0117.000	1	DISPOSABLE ENDOSKOPIK VERES İGNEİ 120 MM	300
23.KISIM			
223.0118.000	1	VERES İGNEİ 150 MM	25
24.KISIM			
224.0025.000	1	COMPOSITE MESH (20X30) (EMİLEBİLEN)	15
25.KISIM			
224.0024.000	1	COMPOSITE MESH (20X15) (EMİLEBİLEN)	40
26.KISIM			
224.0023.000	1	COMPOSITE MESH (10X15) (EMİLEBİLEN)	30
27.KISIM			
223.0070.000	1	CLINCH 5 MM	500
28.KISIM			
223.0107.000	1	DISPOSABLE TORASİK TROKAR 11.5MM	10
29.KISIM			
223.0109.000	1	THORACOPORT 5.5MM	5
30.KISIM			
234.0106.000	1	LAPAROSKOPIK EMİLEBİLİR MESH SABİTLEYİCİ	150

TEKNİK ŞARTNAME

11106 NEGATİF BASINÇLI AÇIK ABDOMEN YÖNETİM SİSTEMİ SETİ 213,0022

1. Açık abdomen kapama seti negatif basınç yardımı ile çalışmalıdır.
2. Açık abdomen kapama seti, negatif basınç ünitesi ile uyumlu olmalıdır.
3. Açık abdomen kapama seti, fesi yayı daha erken kapatabilmek için negatif basıncı tüm abdomene homojen olarak dağıtabilecek hidroforik poröz süngere sahip olmalıdır.
4. Açık abdomen kapama seti, abdominal duvar ile vissera'nın arasındaki ayrımı sağlama ve abdominal içerikleri koruma özelliğinde olup tek veya iki (2) katı fenestre silikon viseral tabakaya sahip olmalıdır.
5. Açık abdomen kapama seti, viseral koruyucu tabakasını yerleştirme için sulur yönlendirici ve abdomen yan den giriş için kolaylık ve hızlı uygulama sağlamalıdır.
6. Açık abdomen kapama seti, viseral koruyucu tabakası 650+/- 10x800+/-10mm (ortal) ebatlarında ve 15 mm kalınlığında en kapsül sünger uzantılan içmelet veya viseral koruyucu tabakası 600+/-10x800+/-20mm ebatlarında ve en fazla 1 mm kalınlığında kasılabilir ve eksüda geçişine izin veren gözeneklere sahip yapılmalıdır.
7. Açık abdomen kapama seti negatif basıncı hidroforik poröz sünger aracılığı ile iletmeli ve mediyal tansiyon oluşturarak, fascial retraksiyon ve eklemleri kaybı en aza indirmelidir.
8. Açık abdomen kapama setinde buhar, drape, şeffaflık, steril ve hava sızdırmaz nitelikte olmalıdır.
9. Açık abdomen kapama seti tek kullanımlık ve steril ve orijinal ambalajında olmalıdır.
10. Açık abdomen kapama seti kullanım: sona erinceye kadar hastanede kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından 1 adet negatif basınç ünitesi ücretsiz olarak bırakılmalıdır. Mevcut cihazda arıza olması durumunda veya ihtiyaç olduğunda firma yedek cihaz deağı 24 saat içerisinde sağlamalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜRS 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, cihazın firmaya üç ay öncesince bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı, özellikteki yeni mal olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen Ürün Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerinde ÜRS kodları ile eşleşmiş olmak, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketimine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 11.5. Teklif edilen Ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS)'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma Ürünlerin teslim sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS)'ne satılan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 11.6. Malzeme tekli eden firma; Üretici, ihalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmak ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

27.06.2023 11.50.52

TEKNİK ŞARTNAME

4939 VAKUM YARDIMLI TOPLAMA SETİ 2 rs. 0023

1. Vakum yardımcı toplama seti ile Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi birbirine uygun üretilmiş, aynı marka olmalı ve tedavi sürekliliği sağlanabilmelidir.
2. Vakum yardımcı toplama setinin Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi'ne bağlantı yerinde, toplama kabından Vakum Yardımlı Yara Ünitesi tarafına dışarı koku, bakteriler ve sıvı geçişini engelleyen filtreleri bulunmalıdır.
3. Vakum yardımcı toplama seti içerisinde bulunan toplama kabı hiçbir şekilde açılmamalı ve tamamen lek kullanımlık olmalıdır.
4. Vakum yardımcı toplama kabı hastanın ve sağlık personelinin güvenliği ve sağlığı açısından kolayca delinabilir ve kesilebilir yapıda olmamalıdır.
5. Vakum yardımcı toplama set en az 300ml sıvı toplama kapasitesine sahip olmalıdır.
6. Vakum yardımcı toplama kabı, içinde toplanan sıvıyı jelleştilip hareket etmesini engelleyecek özellikte olmalıdır.
7. Vakum yardımcı toplama seti, kapama setinden gelen bağlantı hortumunu ile tamamen uyumlu olmalı ve kolaylıkla takılabilir. Toplama seti yaraya uygulanan negatif basıncın yara ile cihaz arasındaki herhangi noktada kesintiye uğramasını algılayabilen bir düzeneğe sahip olmalıdır.
8. Vakum yardımcı toplama setten tüketimceye kadar Hastanemiz kınıklarındaki kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından hastanenin ihtiyacı kadar Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi ücretsiz olarak sağlanmalı ve ventilecek VYYK Ünitesinin hasta güvenliği ve sağlığı açısından T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onay olmalıdır.
9. Mevcut cihazlarda arıza olması halinde veya ihtiyaç duyulduğunda firma tarafından daha fazla cihaz desteği 24 saat içinde sağlanmalıdır.
10. Ürün lekl orijinal ambalajlarda ve lek kullanımlık 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 y olmalıdır.
- 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.4. Teklif edilen ürün Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından ödeme karşınacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SLT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgeleme ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş ka.acağı 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, ahalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Tels. No: 116184 Etil. No: 13665

M. Dr. Mustafa HAYRULLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Tels. No: 13665

TEKNİK ŞARTNAME

11104 VAKUM YARDIMLI BÜYÜK KAPAMA SETİ 213.000 TL

1. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti ile Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi birbirine uygun üretilmiş aynı marka olmalı ve tedavi sürekliliği sağlanabilmelidir.
2. Vakum Yardımlı Büyük Boy Yara Kapama seti içinde ki kapama seti, yara tedavisinden en etkin sonucu alabilmek için negatif basıncı tüm yara yüzeyine homojen dağıtabilecek hidrofobik özellikte olmalıdır.
3. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti, arada sağlıklı doku bulunan birden çok yarayı ekstra düzeneğe gerek kalmadan negatif basıncı ile tedavilemek üzere üretilmiş olmalıdır.
4. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti içindeki kapama çok eksudalı, enfekte ve kavetli yaralarda yara boşluğunu doldurarak kapamaya olanak tanımalıdır.
5. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti içindeki kapama en az 300 cm² yüzey alanına sahip yaraları kapatabilmelidir.
6. Ünite tarafından verilen basınç şiddeti ayarlanabilmeli (sabit basınçla olmalı) ve hasta güvenliği için set 50-200 mmHg aralığında ayarlanabilen basınca göre çalışabilecek düzeneğe sahip olmalıdır.
7. Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi ile bağlantı sağlayacak düzeneğe vakum yardımcı büyük boy kapama seti içinde bulunmalıdır. Set içinden çıkan bağlantı hortumunun, vakum yardımcı büyük boy kapama seti içindeki kapama süngeri uygulanan yara bölgesinden kaldırmadan, hastayı belirli bir süre Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesinden ayırmaya olanak tanıyacak biçimde bağlantı yeri ve klempleri bulunmalıdır.
8. Vakum Yardımlı Büyük boy kapama seti, yaraya uygulanan negatif basınç yara ile cihaz arasında herhangi bir noktada keşinmeye uğramasını engelleyebilecek bir düzeneğe sahip olmalıdır.
9. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti içerisinde bulunan drape şeffaf, steril ve hava sızdırmaz nitelikte olmalıdır.
10. Vakum yardımcı yara kapama setinin yara yatağında bahsedilen etkilerinin hepsi, istenildiğinde firma tarafından teknik dokümanlar ile ispatlanmalıdır.
11. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti orijinal ambalajlarda tek kullanımlık ve steril olmalıdır.
12. Vakum yardımcı büyük boy kapama setleri tüketimcye kadar Hastanemiz kliniklerinde kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından hastanemizin ihtiyacı kadar Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi ücretsiz olarak sağlanmalı ve verilecek VYYK Ünitesinin hasta güvenliği ve sağlığı açısından T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onay olmalıdır.
13. Mevcut cihazlarda arıza olması halinde veya ihtiyaç duyulduğunda firma tarafından daha fazla cihaz desteği 24 saat içinde sağlanmalıdır.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında LBB 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, icarentin firmaya üç ay öncesinde bitmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özelliklerdeki yeni malzeme olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 15.4. 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 teyislenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.5. 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.
- 15.6. Malzemeyi teklif eden firma, üretilen, ilahatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Tel. No: 119 984 0166

Uzm. Dr. Serkan MAHOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Tıbbi Malzeme



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

2. Kısım 2 Kalem

27.05.2024 : 14.45-19

TEKNİK ŞARTNAME

4939 VAKUM YARDIMLI TOPLAMA SETİ 2.13.0004

1. Vakum yardımcı toplama seti ile Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi birbirine uygun üretilmiş, aynı marka olmalı ve tedavi sürekliliği sağlanabilmelidir.
2. Vakum yardımcı toplama setinin Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesine bağlantı yerinde, toplama kabından Vakum Yardımlı Yara Ünitesi tarafına dışarı koku, bakteriler ve sıvı geçirimi engelleyen filtreleri bulunmalıdır.
3. Vakum yardımcı toplama seti içerisinde bulunan toplama kabı hiçbir şekilde açılmamalı ve tamamen tek kullanımlık olmalıdır.
4. Vakum yardımcı toplama kabı hastanın ve sağlık personelinin güvenliği ve sağlığı açısından kolayca belirlenebilir ve kesilebilir yapıda olmalıdır.
5. Vakum yardımcı toplama seti en az 300ml sıvı toplama kapasitesine sahip olmalıdır.
6. Vakum yardımcı toplama kabı içinde toplanan sıvıyı jelleştirip hareket etmesini engelleyecek özellikte olmalıdır.
7. Vakum yardımcı toplama seti, kapama setinden gelen bağlantı hortumu ile tamamen uyumlu olmalı ve kolaylıkla takılabilmelidir. Toplama seti yaraya uygulanan negatif basıncın yara ile cihaz arasındaki bağlantı noktasında kesintiye uğramasını algılayabilen bir düzeneğe sahip olmalıdır.
8. Vakum yardımcı toplama setleri, tüketimcye kadar Hastanemiz kliniklerinde kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından hastanemize ihtiyacı kadar Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi ücretsiz olarak sağlanmalı ve verilecek VYYK Ünitinin hasta güvenliği ve sağlığı açısından T.C Sağlık Bakanlığı tarafından onay olmalıdır.
9. Mevcut cihazlarda arıza olması halinde veya ihtiyaç duyulduğunda firma tarafından daha fazla cihaz desteği 24 saat içinde sağlanmalıdır.
10. Ürün tekli orijinal ambalajlarda ve tek kullanımlık olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜSB 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 bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malzeme olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen Ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından hedefi karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketime kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 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 kurulumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğunu dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Tes. No: 116984 Dip. No: 13665

Doç. Dr. Dilek KAYA
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
T.C. Sağlık Bakanlığı



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

J. K. K. K.

20.05.2023 11:11:33

TEKNİK ŞARTNAME

3241 ORGAN SAKLAMA SOLÜSYONU 1000 ML. (DW) 242.0076

- Organ Koruma Solüsyonları 1 l'lik mediflex ve çift katlı sterit torba içerisinde bulunmalıdır. Torba üzerinde perfüzyon kartalı biçiminde gerekirse ilaç ve katkı maddelerin için ikinci bir giriş yolu bulunmalıdır.
- Ürünlerin depolama sıkıntısı yaşanmaması için üretim tarihi minimum 2 sene olmalı ve steriliteye testim eden malzemelerin en az 14 aylık raf ömrüne sahip olmalıdır.
- Solüsyonlar +2/+25°C'da muhafaza edilebilir olmalıdır. Soğuk zincir gerekürmemelidir.
- Organ Koruma Solüsyonunda gözle görülebilen partiküller bulunmamalı soğutma işlemi sonrası kristalleşme kesinlikle yaşanmamalıdır.
- Solüsyonun ambalajının üzerinde son kullanma tarihi ve lot numarası açıkça yazılı olmalıdır.
- Solüsyonun dış ambalajında herhangi bir delik, yırtık bulunmamalıdır.
- Ürünler her en az 5 (Beş) Üniversite Hastanesinin Organ Nakil Merkezi tarafından sorunsuz şekilde kullanılıyor olmalıdır. Ürünlerin kullanıldığı bu merkezlere ilişkin referans listesi teklifle birlikte sunulmalıdır.
- Teknik şartname maddelerine birebir uyduğuna dair teknik şartnameye cevap yazısı yazılarak teklifle beraber sunulmalıdır. Teknik şartname maddelerine uymadığı tespit edilen ürünler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
- 1 l'lik Koruma Solüsyonu içeriğinde:

9.1.	Poli (D-2-hidroksi-metil) nişasta 0.40 ± 0.50 MS1) (Pentafraksiyon?)	1.50 g	g/l
9.2.	Laktobiyonik Asit (Lakton olarak)	35.83	g/l
9.3.	Potasyum Hidroksit	5.61	g/l
9.4.	Adenosin	1.34	g/l
9.5.	Allopurinol	0.136	g/l
9.6.	Potasyum Dihidrojen Fosfat (monobazın)	3.4	g/l
9.7.	Magnezyum Sülfat x 7H ₂ O	1.23	g/l
9.8.	Raffinoz x 5H ₂ O	17.83	g/l
9.9.	Gütaşiyon	0.022	g/l
9.10.	Sodyum Hidroksit Adjust to Ph. 7.4		
10.	İhtiva etmemelidir		
11.	Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemelerin aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünlerle değiştirilmelidir.		
12.	Teklif edilen ürün; Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır.		
13.	Teklif edilen ürün; Medula Übb Sorgu (https://medula.sgg.gov.tr/MedulaÜbbSorgu/) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.		
14.	Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanarak Tıbbi Malzeme Talebindeki SLT kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükatmesine kadar eşleştirilmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca (Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde teklif takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren cepceys teslim edileceği tarihte kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza sendirimi hiddinisi ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.		
15.	Malzemeyi teklif eden firma; üretici, distribütör veya bayi olarak Ürün Takip Sistemi'ne (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.		

Doç. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Tes. No: 16984 Dip. No: 13885

Uzm. Dr. Bekir KOCU
Lahur Etiler Hastanesi
T.C. Sağlık Bakanlığı



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Ekim

17/09/2025 15:15:24

TEKNİK ŞARTNAME

7763 DUSUK POTASYUMLU ORGAN SAKLAMA SOLUSYONU (PTK SOL.) 1000 ML 24.0000

1. Solusyonu 1 litrelik torbalarında olmalıdır.
2. Solüsyonda göze görülebilen partiküller bulunmamalıdır.
3. Solüsyonun ambalajında herhangi bir delik, yırtık bulunmamalıdır.
4. Ürüne ait detaylı içerik bilgisi, yayınlar vb. mevcut olan internet sitesi bilgis. ile ayrıntılı kataloglar Üniteye teslim edilmelidir.
5. Ürüne ait kardiyopekti alanında kullanımına ilişkin en az 10 adet kapalı görmüş yurtdış. bilimsel yayın an. CD/DVD içerisinde ihale dosyasına eklenmelidir. 1 adet de ihale öncesinde ilgili Üniteye teslim edilmelidir.
6. Solüsyon berrak olmalı sermirek görüntü ihtiva etmemelidir.
7. Ürüne ilişkin ülkemizde kardiyopekti ve transplantasyon amaçlı kullanım yapan en az 5'er adet Üniversite veya Eğitim Araştırma Hastanesi referans bilgisi verilecektir.
8. Ürünün CE Belgesi ihale dosyası ile beraber sunulacaktır.
9. Solüsyonun ambalajının üzerinde son kullanma tarihi, batch numarası, ürün barcod numarası ve JBS kodu olmalıdır.
10. Ürünün yurtdışında hangi ülkelerde kullanıldığına dair ayrıntılı bilgi verilecektir.
11. İstekliler, teknik şartnameye madde maddede karşılık gelecek şekilde marka, mance belirlenerek teknik şartnameye uygunluk belgesi düzenleyecekler, bu belgeyi teklifler ile birlikte sunacaklardır.
12. 1 Litrelik Solüsyonun içeriğinde;
 - 12.1. 1000 ml. içeriği;
 - 12.2. 0.8766 g sodyum klorür 15.0 mmol/l
 - 12.3. 0.6710 g potasyum klorür 9.0 mmol/l
 - 12.4. 0.1842 g potasyum hidrojen 2-kefoglutarat 1.0 mmol/l
 - 12.5. 0.8132 g magnezyum klorür x 6 H₂O 4.0 mmol/l
 - 12.6. 5.7733 g histidin x HCl x H₂O 18.0 mmol/l
 - 12.7. 27.9289 g histidin 180.0 mmol/l
 - 12.8. 0.4085 g triptofan 2.0 mmol/l
 - 12.9. 5.4651 g mannitol 30.0 mmol/l
 - 12.10. 0.0022 g kalsiyum klorür x 2 H₂O 0.015 mmol/l
 - 12.11. Enjeksiyonluk su
 - 12.12. Osmotolite, 300 mosmol/kg
 - 12.13. Anyon: Klorür 50 mEq ihtiva olmalıdır.
13. Teklif edilen Ürünün son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
14. Yüklenci firma, idarenin firmaya üç ay içerisinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi ysisiden malzemelerin aynı özellikteki yeni malatı olan ürünler ile değiştirilmelidir.
15. Teklif edilen Ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) na kayıtlı olmalıdır.
16. Teklif edilen Ürün, Medula Übb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaÜbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

Doç. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Tes. No: 116984 Dip. No: 13665

Medula Übb Sorgu
Dip. Tes. No: 116984 Dip. No: 13665



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

G. K. K. K.

00000000000000000000

24.001

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 üreten firmaya kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca Yuklenici firma teklif verdiği Ürünü Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde tekil takip kapsamında tanımlanmış işe açılışına ilişkin olarak depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan Ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına eskiye çıkarmalıdır.
18. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı; bu kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
19. Ürün, özelliklerini koruyacak şekilde ambalajlanmış olmalıdır.

Doc. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Teş. No: 116934 Dip. No: 13595

Uzm. Dr. Berhan ERGÖR
Dokuz Eylül Üniversitesi
Tıp Fakültesi
135432



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

1006-012/0000-15

TEKNİK ŞARTNAME 254.0005

10289 36 KHZ ULTRASONİK ASPİRATÖR UCU TEKNİK ŞARTNAMESİ (UZUNLUĞU 121,5 MM - ÇAP 1,57 MM)

1. Teklif edilecek ürün damircbaşımızda kayıtlı bulunan Cusa Excel cihazının 36 KHz'lik aplikatörü ile tam uyumlu olmalı, aynı firma tarafından Cusa Excel cihazının 36 KHz'lik aplikatörü ile kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır ve bu özellik ürünün paketi üzerinde açıkça belirtilmiş olmalıdır.
2. Uzunluğu 121.5 mm olmalıdır.
3. Çapı 1,57 mm olmalıdır.
4. Tek kullanımlık olmalıdır.
5. Eğimli olmalıdır.
6. Steril ambalajlanmış olmalıdır.
7. Metal uç plastik kılıf ve yüzükler steril paketin içerisinde dahil olmalıdır.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. No: 8029



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

18/06/2021 09:49:41

TEKNİK ŞARTNAME

10545 36 KHZ ULTRASONİK ASPIRATÖR TUBİNG SET 254 adet

1. Teklif edilecek tubing set hastanemiz derinbaşında bulunan Cusa Excel ultrasonik aspiratör ile birebir uyumlu olmalıdır. Uyumlu olmayan teklifler kesinlikle kabul edilmeyecektir.
2. Teklif edilecek tubing set Cusa Excel 36 KHz elcağı ile kullanılmalıdır. Bu özellik kutu üzerinde açıkça belirtilmelidir.
3. Teklif edilecek tubing set steril pakette ve tek kullanımlık bulunmalıdır.
4. Teklif edilecek tubing setin CE etiketi bulunmalıdır.
5. Teklif edilecek tubing set orijinal olmalıdır ve durum katalog vs. ile ispatlanmalıdır.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dp No: 0028
İstanbul

Doc. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Teş. No: 116664 Dep. No: 13665



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

6. Ekim

7. Ekim

2105-2025 / 10744

8. Ekim

9. Ekim

TEKNİK ŞARTNAME

11045 LİGA CLİP TEKNİK ŞARTNAMESİ (223.0093-4-5-6)

+ + + +

1. Kipler lityumdan üretilmiş olmalıdır.
2. Kipler sterilize ölçülerde olmalıdır.
3. Kartuşlar en az 5 klipli olmalıdır.
4. Kartuş ve kipler steril ambalajlarında muhafaza edilmelidir.
5. Kartuş ve kipler tek kullanımlık olmalıdır.
6. Kiplerin tel yapısı paralel olarak ucuca kapanmalı ve sert baskı altında kırılmayarak doku ve damarın kesilmesini engellemelidir.
7. Kiplerin metal kısmını MRI ve Röntgen cihazlarının manyetik alanından hiç etkilenmeyecek şekilde olmalıdır.
8. Kipler işaretleme yapmak için kullanılabilir olmalıdır.
9. Teslimat esnasında her ölçülerde 3'er adet numune üzerinden değerlendirilecektir.
10. Malzemelerin teslim tarihinden itibaren 24 ay ömrü olmalıdır.
11. Sterilizasyon şekli ve son kullanım tarihi mutlaka belirtilmelidir.
12. Ürünler ile birlikte 100 adet aplikatör (klip atıcı) hastanemiz ihtiyacına uygun ölçülerde ücretsiz olarak verilecek, herhangi bir arıza durumunda tedarikçi firma değişim yapmayı taahhüt etmelidir.
13. Kartuşlardan alıcıya bir klip takılırken diğer kiplerin yapısı bozulmayacak şekilde düzenlenmiş olmalıdır.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
15. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünlerle değiştirecektir.
16. Teklif edilen ürün; Medula Übb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaÜbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
17. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından hedefli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmesi ve ürünün tüketimine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
18. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca (Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde teklif takip kapsamında lanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmek ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
19. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olması ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
20. Kartuşlar klip atıcıya takılırken yapısı bozulmamalı, uyumlu olması ayrıca bir klibe takılırken diğer kipler yerinden oynamamalıdır.

Doç. Dr. Turan EGELİ
Dokuz Eylül Üniversitesi
Dış. Tıp. No: 116864 Dış. No: 13865

Uzm. Dr. Mustafa MANGÖRLÜ
Dokuz Eylül Üniversitesi
Dış. Tıp. No: 116864 Dış. No: 13865



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

17006/2014-12.1.1.19

TEKNİK ŞARTNAME

12718 POLİPROPİLEN MESH TEKNİK ŞARTNAMESİ (224.0009-10-19)

+ + +

1. Mesh polipropilen yapı-sında olmalıdır.
2. Laparoskopik kullanım için uygun olmalıdır.
3. Tıkkardan rahatça geçebilmeli ve içinde rahatça açılabilirliktir.
4. Farklı boyutlarda mesh alınacaktır: 10x15±2cm, 15x15±2cm, 35x22±2cm.
5. Fonksiyonellik ve kullanım kolaylığı için tüm boyutlar aynı marka olmalıdır.
6. CE belgesi olmalıdır.
7. Makro gözenekli yapıda olmalıdır.
8. Büyük gözenekler (2,0±0,4 x 2,4±0,4 mm) büyüklükte olmalıdır.
9. Açık inguinal ve açık ventral ve ekstraparitoneal herni onarımı için uygun olmalıdır.
10. Kolay kullandırılmalı, karın duvarı uyumluluğu sağlamalı, aşırı esneme ve yırtılmaya karşı dirençli olmalıdır.
11. İstenildiğinde boyuta göre kesilebilir olmalıdır.
12. Yüzey Yoğunluğu 16±3 g/m2'lik optimum yüzey yoğunluğunda olmalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
- 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBA 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 idarenci firmaya üç ay öncesinde bitirilmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşıyor olması nedeniyle aynı özellikteki yeni malı olan ürünler ile değiştirebilir.
- 13.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki UBA kodları ile eşleşmiş olmak, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün üretilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ile kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünleri teslim sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza sağlandığını belirtmelidir.
- 13.6. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Din Tel. No: 116884 Dip. No: 13665

Uzm. Dr. Behçet KILIÇ
Dokuz Eylül Üniversitesi
Dokuz Eylül Hastanesi
Tıp Fak. No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

12717 POLYGLACTİN MESH (224.0011)

1. Mesh polyglactinden üretilmiş olmalıdır.
2. CE belgesi olmalıdır.
3. $15 \pm 2 \times 15 \pm 2$ cm ve $30 \pm 2 \times 30 \pm 2$ cm en az iki ayrı ölçüde üretilmiş olmalıdır.
4. Barsak yüzeyi ile doğrudan temas durumunda barsak duvarında erozyon yaratmayacak özellikte olmalıdır.
5. GENEL ÖZELLİKLER
- 5.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 5.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlanarak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 5.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 5.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belge onmeli ve ürünün tükatılmasına kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 5.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünleri teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurulumuza satıldığı bildirilmelidir.
- 5.6. Malzemenyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Uzm. Dr. Berke MANDİLO
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Tescil No: 135432



Doç. Dr. Tayfun BİSGİN
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Tescil No: 132828

TEKNİK ŞARTNAME

12716 DISPOSABLE ORTA BOY KLİPLİ ENDOSKOPİK KLİP ATICI 5 MM (223.0143)

1. Disposable olmalıdır.
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
3. Endoskopik klip atıcının şaftı 5 mm çapında olmalıdır.
4. Endoskopik klip atıcı içinde 18 $\pm$ 3 adet titanyum klip bulunmalıdır.
5. Klipin dokuda kapanmadan önceki çene ağız açığı 3.6 mm. kapandıktan sonraki uzunluğu 9.1 $\pm$ 0.3 mm olmalıdır.
6. Endoskopik klip atıcısının şaftı uzunluğu 33 cm olmalıdır.
7. Endoskopik klip atıcısının şaft kısmı metal olmalıdır.
8. Endoskopik klip atıcısının çenesi görüş kolaylığı sağlamak üzere açılı dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Endoskopik klip atıcısında arka kısmında bulunan dijital ekran sayesinde ürünün içinde kaç adet klip kaldığı takip edilebilmelidir veya en 2 klip kaldığında gösteren renkli indikatör bulunmalıdır.
10. Endoskopik klip atıcısının tutaç üzerinde rahat manipülasyon için grip yer almalıdır.
11. Endoskopik klip atıcısındaki klip, dokuyu tümüyle içine alabilmesi için ön uçtan bağlayarak arkaya doğru kapanmalıdır.
12. Endoskopik klip atıcısı 360 derece rotasyon özelliğine sahip olmalıdır.
13. Endoskopik klip atıcısındaki klipin trokardan giriş ve çıkış sırasında düşmesini engellemek için klipin çeneye yüklenmesi kullanıcı tarafından manuel olarak sağlanmalıdır veya otomatik klip yükleme yapılabilir.
14. Endoskopik klip atıcısındaki tutaç ör kolunun trafika sıkılması sayesinde birinci kademede klip önce çeneye yerleşmeli. ikinci kademede tutaç sonuna kadar sıkıştırılarak ligasyon tam olarak yapılabilir veya otomatik klip yüklenilme ile ligasyon yapılabilir.
15. Klip ör dokuyu tahrip etmemelidir.
16. Klip bacakları üst üste tam kapanmalıdır.
17. Klip atıcı trokardan geçilirken trokar valf mekanizmasına zarar vermemelidir.
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 bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı eze likteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 18.4. 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 kağıdı 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, dhatatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Tels. No: 130044 Dip. No: 130044

Uzm. Dr. Berke KANGALCI
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Tels. No: 130044 Dip. No: 130044



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

15. K. 2. m

27.08.2023 11:31:17

TEKNİK ŞARTNAME

12703 ENDOSKOPİK SPESMEN ÇIKARMA TORBASI 15 MM (223.0068)

1. Disposable olmalıdır.
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
3. Endoskopik spesmen torba sisteminin şaftı 15mm çapında olmalıdır.
4. Endoskopik spesmen torba sisteminin kanül uzunluğu en az 20 cm olmalıdır.
5. Endoskopik spesmen torba sisteminde kanülün içinde torbanın bağlı bulunduğu iç şaft olmalıdır.
6. Endoskopik spesmen torbası yırtılmaya dayanıklı poliüretan malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
7. Endoskopik spesmen torbasının ağız çapı en az 13cm, derinliği en az 15cm olmalı.
8. Endoskopik spesmen torba sisteminin iç şaftı ilüldüğünde torba metal bir kasağa bağlı olarak açılmalıdır.
9. Endoskopik spesmen torba sisteminin iç şaftı arkasında bulunan ipe bağlı halka çokilerek torba kasnaklar ayrılabilmeli ve torbanın ağızı büzülebilmelidir.
10. Torbanın büzülmesi için gerekli ipli kesilmesini sağlayan iç şaftta bulunan gızlı bir bıçak olmalıdır.
11. Endoskopik spesmen torba sisteminin iç şaftı üzerinde torbanın batın içinde açılma yönünü belirten bir uyarı yazısı olmalıdır.
12. Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermektedir.
13. Paket sterilizasyonu bozmayacak şekilde uygun açılabilir.
14. Spesmen çıkarma torbası laparoskopik tüm vakalarda uygun kullanım ergonomisine sahip olmalıdır.
15. Spesmen çıkarma torbası spesmen çıkarılması esnasında formunu ve bütünlüğünü kaybetmemelidir.
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. Yükleme firması, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni matli olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 16.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SL Y kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 16.5. Teklif edilen ürün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca Yükleme firma ürünlerin teslim sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 16.6. Malzemeyi teklif eder firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Tes. No: 16984 Dip. No: 13665

Doç. Dr. Tufan EGELİ
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Tıbbi Malzeme
Tıbbi No: 16984

TEKNİK ŞARTNAME

12708 DISPOSABLE ENDOSKOPİK SPESİMEN ÇIKARMA TORBA SİSTEMİ 10 MM (223.0078)

1. Tamamı disposable olmalıdır.
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
3. Endoskopik spesimen torbasının şaftı 10 mm çapında olmalıdır.
4. Endoskopik spesimen torbasının kanül uzunluğu 29 ± 2 cm olmalıdır.
5. Endoskopik spesimen torba sisteminde kanülün içinde torbanın bağı bulunduğ u iç şaft olmalıdır.
6. Endoskopik spesimen torbası yırtılmaya dayanıklı, lülele içermeyen polüretan malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
7. Endoskopik spesimen torbasının ağız çapı en az 6, derinliği 15 ± 2 cm olmalıdır.
8. Endoskopik spesimen torba sisteminin iç şaftı il diğ inde torba metal bir kashağ a bağı olarak açılabilmelidir.
9. Endoskopik spesimen torba sisteminin iç şaftı arkasında bulunan rpe bağı halka çekilerek torba kashaktan ayrılabilmeli ve torbanın ağız büzülebilme idir.
10. Torbanın büzülebilmesi için gerekli ipin kesilmesini sağlayan iç şaftta bulunan gizli bir bıçak olmalıdır.
11. Endoskopik spesimen torba sisteminin iç şaftı üzerinde torbanın batın içinde açılma yönünü belirten bir uyarı olmalıdır.
12. Steril paketlen malzeme en az 3 yıl miyadlı olmalıdır.
12. Spesimen çıkarma torbası laparoskopik tüm vakalarda uygun kullanım ergonomisine sahip olmalıdır.
13. Spesimen çıkarma torbası spesimen çıkarılması sonrasında formunu ve bütünlüğ ünü kaybetmemelidir.
14. Spesimenin çıkarıma uygun kurulumlanabilmesi için konik şekilde forma sahip olmalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBÜ 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. Yuklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeler aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 15.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK'n ın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yuklenici firma (ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünler kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 15.6. Malzemeyi teklif eden firma üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğ una dair belgeyi ibraz etmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

14. ve 18. Kışın

2019/05/11/2021

TEKNİK ŞARTNAME

12705 KLİP ATICI (L-ML) 10 MM 225.0021/22

1. Disposable olmalıdır ve Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
2. Endoskopik Large klip alıcının içinde en az 15 adet Titanium klip ve Endoskopik ML klip atıcı içinde en az 20 adet titanium klip bulunmalıdır.
3. Klip atıcı L-ML boyılarında olmalıdır.
4. Endoskopik klip atıcısındaki klipin iç yüzeyinde, kapandığında ligasyon emniyeti sağlayan yatay ve dikey çentikler bulunmalıdır.
5. Klipler kapatma esnasında dokunun klip dışına kaymasını önleyen, distal ucun önce kapanması özelliğine sahip olmalıdır.
6. Endoskopik klip alıcının shaft çapı 10 $\pm$ 0.5 mm olmalıdır veya ML 10 mm L-12 mm olmalıdır.
7. Endoskopik klip alıcının shaft uzunluğu 30 $\pm$ 5 cm olmalıdır.
8. Endoskopik klip alıcının shaft her iki tarafa 360° dönebilmelidir.
9. Klipler ağızda yarı otomatik olarak veya tam otomatik olarak sürülebilmelidir.
10. Endoskopik klip atıcıda klip kamaçığında, boş ateşlemeyle coku travması yarattırmasını önleyecek, son klip kilitleme mekanizması ya da son klip indikatörüne sahip olmalıdır.
11. Shaft trokardan geçiş esnasında esnemeyecek özellikle sert malzemeden yapılmış olmalıdır.
12. Klipler dokuyu tahrip etmemelidir.
13. Klip bacakları üst üste tam kapanmalıdır.
14. Klip atıcı trokardan geçirilirken trokar valf mekanizmasına zarar vermemelidir.
15. GENEL ÖZELLİKLER
- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜEB 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 uç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malatı olan ürünler ile değiştirmektedir.
- 15.4. 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 tükötmesinde keder eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ile kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) içinde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 15.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Tis. No: 116984 Dip. No: 13668

Uzm. Dr. Barış HANCI
Cerrah Tıp A.B.D. Başkanı
Dip. Tis. No: 116984 Dip. No: 13668



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

19. Kurum

25.06.2023 11:52:41

TEKNİK ŞARTNAME

12736 ABSORBE OLMAYAN POLİMER(POLİASETAL)KİLİTLİ LİGASYON KLİPS KARTUŞ (223.0081)

1. Klipsin bileşimi insan vücuduna hiçbir yan etkisi tespit edilmeyen absorbe olmayan Polimer-Pliasetat olmalıdır.
2. Klipsler tek kullanımlık ve steril olmalıdır.
3. Klips kartuşları 6 adet klips, kutular ise 14 adet kartuş içermelidir.
4. Klips tam kapama sağlayan "kayık şekilli" yapıda olmalıdır.
5. Klipsin uç kısmı mükemmel kapama sağlayan ve açılmayı engelleyen karşılıklı kilit mekanizmasına sahip olmalıdır.
6. Klipsin iç kısmında kaymayı engelleyen entegre edilmiş dişler bulunmalıdır.
7. Klips üzerinde klips aplikatörüne rahatlıkla oturan ve klipsin aplikatörden düşmesini engelleyen karşılıklı ayaklar bulunmalıdır.
8. Klips aplikatör üzerinde esneklik sağlayan "esnek köşe" yapısına sahip olmalıdır.
9. Klipsler radyo transparan olmalı, yapıları sayesinde MRI ve Röntgen cihazlarının manyetik alanlarından etkilenmemeli ve bu uygulamalarda görünmemelidir.
10. Klips kartuşlarının alt kısmında anelisyat eldivenine, elbisesine veya örtüye tutulandırmayı sağlayan yapışkan bant bulunmalıdır.
11. Klipslerin M (orta Boy), ML (orta - büyük boy), L (Büyük boy) ve XL (ekstra büyük boy) abat seçeneği bulunmalıdır.
12. M (orta boy) klipsler 2.0-7.0mm, ML (orta-büyük boy) klipsler 3.0-10.0 mm, L (büyükboy) klipsler 5.0-13.0 mm ve XL (ekstra büyük boy) klipsler 7.0-16.0 mm arasındaki dokü kütüphane ve damarları kapatma özelliğine sahip olmalıdır.
13. M (orta boy klipslerin açık cerrahi için 20-27 cm eğik, 27 cm 70 derece sağ açılı ML (orta-büyük boy) klipslerin açık cerrahi için 20-27 cm eğik, 27 cm 70 derece sağ açılı ve laparaskopi için 32.5 cm çalışma uzunluğunda 5 mm çapında endoskopik Endo 5 L (büyük boy) klipslerin açık cerrahi için 20-27 cm eğik, 27 cm 70 derece sağ açılı laparaskopi için ise 32.5 cm çalışma uzunluğunda ve 10 mm Endo 10 endoskopik aplikatör, XL (ekstra büyük boy) klipslerin açık cerrahi 27 cm eğik 27 cm 70 derece sağ açılı ve laparaskopi için ise 32.5 çalışma uzunluğunda 10 mm çapında endoskopik aplikatör seçenekleri bulunmalıdır.
14. Açık cerrahi ve endoskopik klips aplikatörlerinin sokucuları bulunmalıdır.
15. ISO, CE FDA gibi uluslararası standartlardan en az birine sahip olmalıdır.
16. İmalatçı firmanın Türk Akredirasyon Kurumu tarafından verilen ISO ve CE onay belgesi bulunmalıdır.
17. M (orta boy) klips kartuşları koyu mavi renğinde, ML (orta-büyük boy) klips kartuşları koyu yeşil renğinde L (büyük boy) klips kartuşları koyu leylak renğinde ve XL (ekstra büyük boy) altın sarısı renğinde olmalıdır.
18. Klips kartuşları ile klips aplikatörlerinin tutma mekanizmaları aynı renkte olmalıdır.
19. Tedarikçi firma klipslerin kullanım süresince 25 adet açık cerrahi klips atıcı, 10 adet laparoskopik klips atıcı, 3 adet cerrahi klips sokucu, 1 adet laparoskopik klips sokucu hastanemizin kullanımına sunacaktır.
20. Hasta güvenliğinin sağlanması açısından, klips kapattığı doku üzerinde bütünlüğünü korumalıdır, açılmamalıdır.
21. Klips yüksek kullanım ergonomisine ve güvenliğine sahip olmalıdır.
22. Doku klipslenmesi esnasında her iki bacak arasında doğru yerleştirilerek pozisyonlama esnasında atıcıdan ayrılmamalıdır.
23. GENEL ÖZELLİKLER
- 23.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 23.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 23.3. Yukarıdaki firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malat olan ürünlerle değiştirmelidir.

- 23.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olması, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kağıdağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 23.5. 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 sağıldığını bildirmelidir.
- 23.6. Malzemeyle teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

12710 GRASPER 5MM (223.0083)

1. Ürün Laparoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Ürünün 5 mm trokarlar ile kullanılabilmesi esastır.
3. Ürünün tutamak kısmı kolayca kırılabilir şekilde açılıp kapanmaya uygun olmalıdır.
4. Verimlilik ve fonksiyonellik sağlaması amacıyla tutamak kısmı rahat açılıp kapanabilen ergonomisine sahip olmalıdır.
5. Güvenli olabilmesi için grasper dokuda belirgin travma yapmamalıdır.
6. Grasper dokuyu travmatize etmemelidir.
7. Grasper kilit mekanizması aynı bir tuş-düğme ile istenildiğinde sürekli olarak devre dışı bırakılabilir.
8. Üzerinde marka/model ismi yazılı olmalıdır.
9. Grasper tutacak kısmında koter bağlantısı vb. için fazladan bir çıkıntıya sahip bulunmamalıdır.
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, ihale tarihinden itibaren üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan matzemeler aynı özellikteki yeni malatlı olan ürünler ile değiştirilmelidir.
- 10.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükatılmasına kadar geçen süre boyunca taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 10.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

21. Kısım

27.05.2024, 13.01.24

TEKNİK ŞARTNAME

11055 İRRİGASYON VE ASPIRASYONLU KOTER UCU 220.0038

1. Ürün disposable olmalıdır
2. Laparoskopik cerrahide kullanılabilir olmalıdır
3. 5 mm trokar açıklığı ile kullanılabilir olmalıdır
4. Kanlı içersine yerleştirilmiş uçta, uç kısmı L şeklinde, arka kısmına monopolar elektrod bağlanarak koterizasyon yapabilme özelliği olmalıdır
5. L şeklinde uç tutamak kısmından tek el ile kontrol edilerek yalıtılan dış kılıfın çine rahatlıkla girip çıkabilecek özelliğe olmalıdır
6. Tutamak kısmındaki kontrol düğmeleri aracılığı ile aspirasyon ve irrigasyon sistemine bağlantı yapılabilir olmalıdır
7. GENEL ÖZELLİKLER
- 7.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır
- 7.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlanarak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 7.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde birçinmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeler, aynı özellikteki yeni model olan ürünler ile değiştirilmelidir.
- 7.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketim mesafesi kadar eşleşmiş kaçağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir
- 7.5. 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.
- 7.6. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ihaleci veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olması ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doc. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Tıp No: 11699 - Dip. No: 13665

Uzm. Dr. Tufan EGELİ
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Tıbbi Malzeme
Tıbbi Malzeme



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

22.kurum

27-05-2024 13:04:15

TEKNİK ŞARTNAME

12711 DISPOSABLE ENDOSKOPIK VERES İĞNESİ (223.0117)

1. Ürün Disposable ve 120 mm boyunda olmalıdır.
2. Laparoskopik cerrahide pneumopertoneum oluşturmak amacıyla kullanıma uygun olmalıdır.
3. Ürün 14 Gauge çapında olmalıdır.
4. Ürünün uç kısmı keskin olmalıdır.
5. Ürünün ucunda batına girince bıçağı kapatan koruyucu kilit mekanizması bulunmalıdır.
6. Ürünün tutuş kısmında iğnenin uçundaki bıçağın konumunu gösteren bir indikatör olması ve bu indikatör batın içerisindeki katmanların lüminde güvenli ve sağlıklı olarak çalışabilir olmalıdır.
7. Bıçağın konumunu gösteren indikatöre ek olarak fascia geçişi sırasında işitsei uyarı mekanizması bulunmalıdır.
8. Ürünün bıçak ve insüflatör kanülü birbirinden ayrılmamalıdır.
9. Ürün gaz hortumu bağlantı noktası pozisyonuna esnasında kırılmaya mukavemetli olmalıdır.
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malzeme olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SİY kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 10.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslim sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün konumunuza satıldığını bildirmelidir.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doc. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. No: 116954 Dip. No: 13265

Prof. Dr. Serkan Karaman
Dokuz Eylül Üniversitesi
Tıp Fakültesi
Cerrahi A.B.D.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23. Ekim

15.11.2023

TEKNİK ŞARTNAME

12712 VERES İĞNESİ 150MM (223.0118)

1. Steril teklif orijinal ambalajlarında, disposable olmalıdır.
2. İğne uzunluğu 150 mm olmalıdır.
3. İğnenin ucunda batına girince bıçağı kapatan bir güvenlik kılıfı olmalıdır.
4. Tutacın batına girildiğini anlamak için duyulabilenek bir ses verme özelliğine sahip olmalıdır.
5. Tutag üzerinde, iğnenin ucundaki bıçağın konumunu gösteren iki renkli (kırmızı/yeşil) bir indikatör olmalıdır.
6. Ürünün bıçak ve insüflator kanülü birbirinden ayrılmamalıdır.
7. Ürün gaz hortumu bağ anti noktası pozisyonlama esnasında kırılmaya mukavemetli olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
- 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzeme için aynı özellikteki yeni malzeme plan ürünleri ile değiştirmelidir.
- 8.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 8.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimatı sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan Ürünün kurumumuza satıldığı ni bildirir.
- 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doc. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Tıp. Fak. No: 116044 Cıp. No: 13665

Uzm. Dr. Zeynep Kalkanlı
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Tıbbi Fak. 12712



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

2025 2025-12-14-15

TEKNİK ŞARTNAME

12719 KİSMİ EMİLEBİLEN ÇİFT YÜZLÜ MESH (224.0023-24-25)

1. Üst yüzü polipropilen veya polyester yapısında olmalıdır.
2. Alt yüzü adezyon özümüne önlemek amacıyla üretilmiş ve bu maddede sıralanan herhangi bir bileşimden üretilmiş olmalıdır: omega 3 yağasidi , beta glücan ,seprafino veya yamanın alt yüzeyindeki transparan film okside olmuş atektokolajen tpt,dufetienglikol ve gliserol karışımından oluşmalıdır.
3. Farklı sayılarda 4 farklı boyutta mesh alınacaktır 10x15±5cm, 18x24±5cm, 20x30±5cm, 30x35±5cm
4. Laparoskopik kullanıma uygun olmalıdır: Trokardan rahatça geçebilmektedir.
5. Trokardan balına geçirildikten sonra içerde rahatça eğilebilmektedir.
6. İlgili tedavikçi teslim edilen her 5 adet mesh için 2 adet en az 15 emilebilir zimba içeren, 2 adet en az 30 emilebilir zimba içeren, 1 adet en az 30 emilemeyen zimba içeren steril ve laparoskopik kullanıma uygun mesh sabırlama zimba alıcısını vermeyi taahhüt etmektedir.
7. CE belgesi olmalıdır.
8. Kolay kullanımı olmalı, karın duvarı uyumluluğu sağlamalı, aşırı esneme ve yırtılmaya karşı dirençli olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
10. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
11. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
12. Yuklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemelerin aynı özellikteki yeni matli olan ürünler ile değiştirmektedir.
13. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak T.cbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleştirilmiş kağıdağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
14. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca Yuklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza sağıldığını bildirmelidir.
15. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemi'ne (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı oluşuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doc. Dr. Tufan EGELİ
D.E.U. Genel Cerrahisi A.B.D.
Dip. Tes. No. 116884 Dip. No: 13665

Prof. Dr. Feriye Kızıoğlu
D.E.U. Genel Cerrahisi A.B.D.
Dip. Tes. No. 116884 Dip. No: 136492



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

27. Ekim

25.05.2023 11:51:52

TEKNİK ŞARTNAME

11050 CLINCH 5MM 222.0070

1. Ürün Laparoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Ürünün 5 mm trokarlar ile kullanılabilirliği.
3. Ürünün tutamak kısmı kolayca kilitlenebilecek şekilde açılıp kapanmaya uygun olmalıdır.
4. Verimlilik ve fonksiyonellik sağlaması amacıyla tutamak kısmı rahat açılıp kapanabilen ergonomisine sahip olmalıdır.
5. GENEL ÖZELLİKLER
- 5.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 5.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 5.3. Yüklenici firma, idarecinin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemelerin aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünlerle değiştirilmelidir.
- 5.4. 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 belgelenmesi ve ürünün tükatılmasına kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 5.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün konumunuza sağıldığını bildirmelidir.
- 5.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doc. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Tes. No: 116984 Dip. No: 13665

Dr. Dr. Tufan EGELİ
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Tıbbi Malzeme
Tıbbi Malzeme

TEKNİK ŞARTNAME

11061 DISPOŞABLE TORASİK TROKAR (5-15 MM) 223. 0107

1. Tamamı disposable olmalıdır.
2. Torakoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
3. Trokar sistemi, obtüratör ve kanülden oluşmalıdır.
4. Kanülün uzunluğu 60 mm olmalıdır.
5. Obtüratörü kırıntı uçlu olmalıdır.
6. Kanülün göğüs duvarına sabitlenabilmesi için vida sistemi olmalıdır.
7. Kanülün malzemesi yalıtkan plastik olmalıdır.
8. Thoracoport kanülü ile çapı 5,5mm den 15mm ye kadar olan el aletleri ile kullanıma uygun olmalıdır.
9. Kanül üzerinde silikon membran sistemi bulunmalıdır.
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 3 yıl olmalıdır.
 - 10.3. Yüklenici firma, idareli firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malzeme olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 10.4. 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 iktisadına kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 10.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünleri teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün konumunuza satıldığını bildirmelidir.
 - 10.6. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı oluşuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. Teş. No: 116344 Dip. No: 13885

TEKNİK ŞARTNAME

11063 DISPOSABLE TORASİK TROKAR (5,5 MM) 270.2103

1. Tamamı disposable olmalıdır
2. Torakoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
3. Trokar sistemi, obtüratör ve kanülün oluşmalıdır.
4. Kanülün uzunluğu 60 mm olmalıdır.
5. Obtüratörü küt uçlu olmalıdır
6. Kanülün göğüs duvarına sabitlenmesi için vida sistemi olmalıdır.
7. Kanülün materyali yalıtkan plastik olmalıdır
8. Thoracopori kanülü ile çapı 5.5mm ye kadar olan el aletleri ile kullanıma uygun olmalıdır
9. Kanül üzerinde silikon membran sistemi bulunmalıdır
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜSB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 3 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemelerin aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün iliketlenmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir
- 10.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

21.06.2015 13.11.16

TEKNİK ŞARTNAME

12.5.1 LAPAROSKOPIK EMİLEBİLİR MESH SABİTLEYİCİ 234.006

1. Tamamı disposabil olmalıdır.
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
3. Endoskopik mesh sabitleyici stapler 5 mm çapında olmalıdır.
4. Endoskopik mesh sabitleyici stapler içinde vide şeklinde 30 adet veya 25 adet çapa şeklinde absorbe olabirten zımba bulunmalıdır.
5. Endoskopik mesh sabitleyici stapler kontrollü ateşleme mekanizmasını sağlaması için kademeleşme özelliğine veya yaylı ateşleme mekanizmasına sahip olmalıdır.
6. Endoskopik mesh sabitleyici staplerin lulaç kısmı cerraha manipülasyon rahatlığı sağlaması için parmakların oturabileceği girintilere sahip olmalıdır.
7. Endoskopik staplerin içindeki vide zımbalar 62 hafta sonunda absorbe olmalıdır.
8. Endoskopik mesh sabitleyici staplerdeki zımbanın üst kısmı ateşleme sonrası etrafındaki diğer dokulara zarar vermemesi ve daha güçlü mesh sabitlemesi sağlaması için düz veya kulakçıklarla dokuya tutunabilme teknolojisiyle sahip olmalıdır.
9. CE'li olmalıdır.
10. Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermektedir.
11. Tıbbi cihaz satılma işlemleri için geçerli genelgede belirtildiği üzere teknik verilecek ürünlere ait emfandans ve bu sınıflara ait belirlenen belgeler ibraz edilmelidir.
12. GENEL ÖZELLİKLER
- 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında JBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlanarak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemelerin ayrı, özellikler yeni malzeme olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 12.4. Teklif edilen ürün; Sağlık Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedel karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki GUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketim miktarı kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 12.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (UTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma Ürünleri teslim etmeden önce Ürün Takip Sistemi (UTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 12.6. Malzemeyle teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemi'ne (UTS), kayıtlı olması ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Tufan EGELİ
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. No: 116984 Dip. No: 12665

Uzm. Dr. Mustafa KANDIRLI
Dokuz Eylül Üniversitesi
Dip. No: 116984 Dip. No: 12665