



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

14/08/2025 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20254918

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 20/08/2025 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	ASPIRASYON SONDA NO:12	36.000,00	ADET
2	ASPIRASYON SONDA NO:14	150.000,00	ADET
3	ASPIRASYON SONDA NO:18	4.000,00	ADET
4	ASPIRASYON SONDA NO:6	10.000,00	ADET
5	ASPIRASYON SONDA.NO-16	10.000,00	ADET
6	ASPIRASYON SONDANO:10	25.000,00	ADET
7	ASPIRASYON SONDANO:8	35.000,00	ADET
8	BRANUL SABİTLEYİCİ(ERİSKİN)	80.000,00	ADET
9	VALFLİ İDRAR TORBASİ	15.000,00	ADET
10	DAMLA AYARLAYICISI	70.000,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20254918

NOT : 2026 YILI 35 KISIM 36 KALEM TIBBİ MALZEME ALIMI İHALESİ YAKLAŞIK MALİYET

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

E-MAIL : yusuf.guler@deu.edu.tr

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/38



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

14/08/2025 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20254918

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN

20/08/2025 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	FOLEY SONDA NO:10	425,00	ADET
12	FOLEY SONDA NO:12	625,00	ADET
13	FOLEY SONDA NO:14	1.750,00	ADET
14	FOLEY SONDA NO:16	20.000,00	ADET
15	FOLEY SONDA NO:18	2.000,00	ADET
16	FOLEY SONDA NO:20	425,00	ADET
17	FOLEY SONDA SİLİKON NO:6	230,00	ADET
18	FOLEY SONDA NO:8	400,00	ADET
19	IDRAR TORBASİ KIZ COÇUK	4.000,00	ADET
20	KANUL I.V. NO:16	8.000,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20254918

NOT : 2026 YILI 35 KISIM 36 KALEM TIBBİ MALZEME ALIMI İHALESİ YAKLAŞIK MALİYET

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

E-MAIL : yusuf.guler@deu.edu.tr

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/38



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

14/08/2025 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20254918

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 20/08/2025 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	KANUL I.V. NO:18	9.000,00	ADET
22	KANUL I.V. NO:20	130.000,00	ADET
23	KANUL I.V. NO:22	150.000,00	ADET
24	KANUL I.V. NO:24	20.000,00	ADET
25	KANUL I.V. NO:26	24.000,00	ADET
26	INFANT PULSE OKSİMETRE PROBU	6.000,00	ADET
27	ERİSKİN-NEONATAL PULSE OKSİMETRE PROBU	30.000,00	ADET
28	SAATLI IDRAR TORBASİ	2.700,00	ADET
29	UC YOLLU MUSLUK	400.000,00	ADET
30	KARE YARA ORTUSU 10X10 CM	10.000,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20254918

NOT : 2026 YILI 35 KISIM 36 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.

3/38



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

14/08/2025 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20254918

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 20/08/2025 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

31	UCLU INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ	26.000,00	ADET
32	İKİLİ INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ	18.000,00	ADET
33	1,2 MİKRON FİLTRELİ TPN ARA BAĞLANTI SETİ	4.250,00	ADET
34	IDRAR TORBASİ STERİL MUSLUKLU 2000 CC	260.000,00	ADET
35	ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(3000 ML)	13.000,00	ADET
36	ASPIRASYON SONDA SİSTEMİ (TORBA VE SONDA DAHİL)(2000 ML)	13.000,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20254918

NOT : 2026 YILI 35 KISIM 36 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.

4/38



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

14.07.2013 09:54:54

TEKNİK ŞARTNAME

- 10871 **ASPIRASYON SONDASI** 222.000 / 0008 / 0007 / 0006 / 0005 / 0002 / 0003
1. CE ye uygunluğu belgelendirilmelidir.
 2. Selfal, tahriş etmeyen ve nontoksik tıbbi PVC den üretilmiş olmalıdır. DEHP içermez ambalajda görülmelidir.
 3. Kateter endotrakeal tüp içinde ileri geri kolaylıkla hareket edebilmelidir.
 4. Tok tok ambalajlanarak sterilizasyonu yapılmış olmalıdır.
 5. Boyutları 6-8-10-12-14-16-18 numaraya kadar olmalıdır. Çaplarına göre renk kodları bulunmalıdır.
 6. Sondaların uç kısmına yakın çapraz yerleştirilmiş dokü emilimini önleyen 2 yan deliği bulunmalıdır.
 7. Sondalar oral ve nazal kullanıma uygun olmalıdır.
 8. Sondalar standart aspirasyon ekipmanlarına kolayca bağlanabilen şekilde imal edilmiş bir konnektöre sahip olmalıdır.
 9. Aspirasyon kateteri hastayı travmatize etmeyecek sertlikte ve kollabe olmayacak yumuşaklıkla olmalıdır.
 10. Aspirasyon kateteri travma oluşturmayan, yuvarlatılmış açık distal uca sahip olmalıdır.
 11. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirilmeye alınmayacaktır.
 12. **GENEL ÖZELLİKLER**
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında USB 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, idaresin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni niatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 12.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca: Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 12.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedelli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SLT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 12.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, tedarikçi veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Kazım KANDEMİR

Dr. Mustafa



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI

TEKNİK ŞARTNAME

11003 BRANÜL SABİTLEYİCİ 210.0002

1. I.V girişimlerde branülün tespit edilmesini sağlamalıdır.
2. Sıvı ve mikroorganizma geçirmeyen, esnek bir materyalden yapılmış olmalıdır.
3. Ürünün yapışkan kısmı hipoalerjenik olmalı, cilde yapıştığı anda ter ve nemden etkilenmemelidir.
4. Branül giriş yerinin üzerini tamamen kapatan ve ortamdan kontaminasyonla oluşabilecek enfeksiyon riskini en aza indirecek özellikte olmalıdır.
5. Branül girişinin gözlenebilmesi için, giriş kısmını örten bölümü şeffaf olmalıdır.
6. Tespit bandı ve tarih yazma bölümü olmalıdır.
7. Branülün 96 saat boyunca güvenli olarak tespitini sağlamalıdır.
8. Ürün çıkarılırken cildi tahriş etmemelidir. Lateks içermemelidir.
9. Ürün ebatı 7-9 * 8,5 * 1,5 (± 0,5 cm) olmalıdır.
10. Tek kullanımlık paketlerde ambalajlanmış ve kullanım amacına uygun olarak steril olmalıdır.
11. Ambalaj üzerinde CE ibaresi olmalıdır.
12. Ürün çıkarıldığında artık bırakmamalıdır.
13. Ürün kolay açılabilir, yapışkan ve koruyucu yüzey birbirinden kolay ayrılabilir olmalıdır.
14. GENEL ÖZELLİKLER
- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 14.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bilgilmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşıp malzemeleri aynı özellikteki yeni malat olan ürünlerle değiştirmelidir.
- 14.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listesindeki SUT kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketicisine kadar eşleştirilmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 14.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza sağlandığını bildirmelidir.
- 14.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dokuz Eylül Üniversitesi
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI

T.C. SAĞLIK BAKANLIĞI
Dokuz Eylül Üniversitesi
Uygulama ve Araştırma Hastanesi



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

21.05.2023 11:56:11

TEKNİK ŞARTNAME

10999 DISPOSABLE VALFLİ İDRAR TORBASI 272,0001

1. Valfli idrar torbası idrar esnasında hijyen sağlamak amacıyla dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Valfli idrar torbasının vücutla temas eden kısmı cilde zarar vermeyecek şekilde pürüzsüz yapıda olmalıdır.
3. Valfli idrar torbası idrara geri dönüşünü ve kokunun dışarı yayılmasını engelleyecek şekilde bir valf ile donatılmış olmalıdır.
4. Valfli idrar torbası 1000 cc (±50 ml) idrar toplama hacmine sahip olmalıdır.
5. Valfli idrar torbasının idrar taklını kolaylaştırmak için torba üzeri nde 50 ml veya 100 ml aralıklarla derecelendirme olmalıdır.
6. Valfli idrar torbasının huni kısmı bay, bayan ve çocuklarının rahatça kullanılabileceği anatomik bir yapıya sahip olmalıdır.
7. Valfli idrar torbasının huni kısmı 360° dönerek hastaya yatış esnasında daha kolay idrar yapma imkanı sağlamalıdır.
8. İdrar torba içinde uzun süre beklese bile sızıntı ve akıntı olmamalıdır.
9. Valfli idrar torbası idrar miktarını doğru ölçmeli eksik veya fazla göstermemelidir.
10. Bir yüzeyi şeffaf olmalı idrar rengi görülebilir olmalıdır.
11. Ürünlerin son kullanma tarihi, ürünün teslim tarihinden itibaren 2 yıl olmalıdır.
12. ISO belgesi ne sahip olmalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
- 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında LRB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 13.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya uç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özelliklerle yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.3. 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 geldiğini bildirmelidir.
- 13.4. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından atanan çıktı ile belgelenmesi ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.5. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ihalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğu na dair belgeyi ibraz etmelidir.

Handwritten signature in blue ink.

Handwritten signature in blue ink.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

2005-2022 11.11.2022

TEKNİK ŞARTNAME

10885 DOSIFLOW (DAMLA SAYACI) 192.0001

1. Y enjeksiyon portu ve tüm standart infüzyon setlerine uygun, bir ucu dışı diğer ucu erkek (sex-lock kontrollörü) olmalıdır.
2. Infüzyon setleri ve uçlu musluklarda kullanıldığında kaçak yapmamalıdır.
3. Akış düzenleyici ayar vanası numaralandırılmış olmalı ve belirtilen ml. ölçüsünde sıvı akışını sağlamalıdır.
4. Akış düzenleyici ayar vanasının on-off konumu belirgin olmalıdır.
5. Akım hızı 10-300 ml/saat olmalıdır.
6. Sayacın üzerinde 10-300 ml sınırlarını gösteren rakamlara karşılık gelen belirgin okunabilir çizgiler olmalıdır.
7. Sayaç elle maniplasyona imkan verecek büyüklükte olmalı, kolaylıkla döndürülebilmelidir.
8. Döndürme kısmında hava oluşum ve tutulumuna neden olmamalıdır.
9. Dokulara toksik olmayan yüksek kalite saydam malzemeden üretilmiş olmalıdır.
10. Firma ürünün (+/-) %5 hassasiyetle çalıştığını belgelemelidir.
11. Setin uzunluğu 40cm-80 cm olup set yumuşak kolay kırılmayan özel malzemeden üretilmiş olmalıdır.
12. Tek tek paketlenmiş ve steril olmalıdır. DEHP free - lateks içermez olmalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
- 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya uç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı özellikteki yeni niyetli olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.4. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından hedefli karşılanacak Tıbbi Malzeme listesindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün iade edilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 13.6. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

HEMŞİRE HAZAL FİD
Gözetim

Gözetim



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

14/07/2015 11:14:34

TEKNİK ŞARTNAME

10879 FOLEY SONDA 2012-2013 / 2012/2013 / 2014 / 2015 / 2018 / 2019 / 2013

1. Kateter lamamıyla silikon kaplı doğal lateksten yapılmış olmalı
2. Sondalar tamamen steril olmalı ve tekli paketler içerisinde bulunmalı.
3. Sondanın hem dış hem iç pakeli, steril tekniği bozmadan, kolay açılabilir nitelikte olmalı. (İç paketin sondanın üretraya giren ucundaki kısmı, çabukça kolayca kopacak şekilde kesme işareti ile bağlantılı olmalı.)
4. Sondalar iki yönlü olmalı.
5. Sondalar 6,8,10,12,14 16,18,20,22,24 FR olarak değişik boyutlarda olmalı.
6. Sonda ucu iki delikli olmalıdır.
7. Yuvarlakmış kapalı distal ucu olmalı ve travma oluşturmayacak yuvarlaklıkta olmalı.
8. Balon çapı 6 FR için 1,5cc/ml, 8-10 FR için 3 cc/ml, 12-14 FR için 5-10 cc/ml ve büyük ebatlarda 16-18-20-22-24 de ise 30 cc/ml olmalı.
9. Balon kolay şişirilmeli ve şişirildikten sonra sızıdırılmamalı, patlamamalıdır, sonda çıkarılırken balondaki su tamamen boşaltılmalıdır. Balon yapısı pürüzsüz ve yuvarlak olmalıdır.
10. Balon şişirme valfi çeşitli sızdırmalar için renkli kodlu olmalıdır.
11. İdrar sondasının torbayla bağlantı kısmı ürometreye rahat takılabilmeli,
12. Teklif edilen ürünün raf ömrü depo teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalı. ISO veya TSE kalite belgelerinden birine sahip olmalı ve CE'ye uygunluğunu belgelendirmelidir.
13. GENEL ÖZELLİKLER
- 13.1. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.2. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 13.3. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleştirilmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşitlenmiş katacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza salındığını bildirmelidir.
- 13.5. Malzemeyle teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Kazım KANDIR
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Dokuz Eylül Üniversitesi
Uygulama ve Araştırma Hastanesi



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

15.06.2023 11:44:37

TEKNİK ŞARTNAME

5212 KÜÇÜK (BEBEK) İDRAR TORBASI 277 0003 -4

1. Kız çocukları için oval, erkek çocukları için yuvarlak ağızlı olmalıdır
2. Cilde yapışabilecek özelliğe olmalıdır ve cilde herhangi bir zarar vermemelidir
3. Steril poşette tek kullanımlık olmalıdır.
4. Torbanın içindeki idrarı ölçmek için üzerinde cc gösteren rakamları 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, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özelliklere yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 5.4. Teklif edilen ürün: Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca: Yüklenici firma ürünleri teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 5.5. 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 kalacak taahhüdünü yazılı beyan etmelidir
- 5.6. Matzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmak ve kayıtlı olduğunu dair belgeyi ibraz etmelidir.
- 5.7. Torba lateks ve DEHP içermemelidir

HEMŞİRELİK



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

14.07.2023 10:00 31

TEKNİK ŞARTNAME 214. 0004/0003/0002/0001

10882 INTRAVENÖZ KANUL (NO 16-18-20-22) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. PTFE, Fep-TEFLON veya PUR olmalıdır.
2. Düzgün yüzey, gömülmüş 4 radyopak çizgili olmalıdır.
3. Sten: ve tekli ambalajda olmalıdır. DEHP içermez, lateks içermez olmalıdır.
4. Şeffaf olmalıdır. (Damara girilince kanın kanül içerisinde ilerlediği görülmelidir).
5. Uzun süreli damarda kalabilmeli ve reaksiyon oluşturmamalıdır.
6. İğne ucu V-point özelliği taşımalıdır.
7. Kanül ucu konik olmalı, ciltten ve damar içinden geçerken kolay ilerlemeli ve kırılmayacak özellikte olmalıdır.
8. Kanül çeperi ince olmalıdır.
9. Ambalaj plastik blister, kapaklı yırtılmaz özellikte ve sterilitesi kolayca bozulmayacak nitelikte olmalıdır.
10. Ambalaj üzerinde ürünün üretim ve son kullanma tarihleri ve lot numaraları olmalıdır.
11. Ambalajının üzerinde infüzyon hızı, kanül çapı-uzunluğu mutlaka yazılı olmalıdır.
13. Üzerinde geri akışı önleyecek sistemli ek ilaç verebilecek sistem bulunmalıdır ve bu sistem kolaylıkla açılıp kapatılabilir.
14. Branüllerin rengi, kanül çapı ve kanül uzunluğu uluslararası renk kodlarına uygun olmalıdır.
15. Hastadan sıyılmayı engellemek ve tespit için kanatları bulunmalıdır.
16. IV kanülün vidalı kapağı bulunmalı ve serum seti, kan seti, üçlü musluk vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
17. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalı ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
18. GENEL ÖZELLİKLER
- 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 18.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 18.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni imatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 18.4. Teklif edilen ürün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' na kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumunuza satıldığını bildirmelidir.
- 18.5. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedelli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki BUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile bölgeleşmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş katkacağı faaliyet ödevini yazılı beyan etmelidir.
- 18.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
19. IV kanülün vidalı kapağı çıkartılırken zorluk yaşanmamalı yada kendiliğinden düşmemelidir.

Kazım KANDER
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Kazım KANDER
Uygulama ve Araştırma Hastanesi



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

11/05/2025 11:24:06

TEKNİK ŞARTNAME

10977 INTRAVENÖZ KANUL (NO 24)(NO 26) 214.0005 /214.0006

1. En az 13 ml'dak sıvı akışı sağlamalıdır.
2. 24 No Sarı renk kodlu. 26 No Mor renk kodlu olmalıdır.
3. Kanül poliüretan veya PTFE, FEP veya TEFLON madesinden imal edilmiş olmalıdır.
4. Steril ve tekli ambalajda olmalıdır. DEHP içermez lateks içermez olmalıdır.
5. Şeffaf olmalıdır. (Damara girince kanın kanül içerisinde ilerlediği görülmelidir.)
6. Uzun süreli damarda katabilmek ve reaksiyon oluşturmamalıdır.
7. Kanül ucu konik olmalı ve kolayca travmatize olmamalıdır.
8. Kanül geçeriinde olmalıdır.
9. Ambalaj plastik blister, kapağı yırtılmaz özellikte ve sterilitesi kolayca bozulmayacak nitelikte olmalıdır.
10. Ambalajının üzerinde infüzyon hızı, çap-boyu mutlaka bulunmalıdır.
11. Hastadan ayrılmayı engellemek ve tespit için kanadarı bulunmalıdır.
12. Üzerinde geri akış önleyecek sistem/ ek ilaç verebilecek sistem bulunmamalıdır.
13. IV kanülün vidalı kapağı bulunmalı ve serum seti, kan seti, üçü musluk vb. bağlantılara uyumlu olmalıdır.
14. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalı ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
15. GENEL ÖZELLİKLER
- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜB5 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 malzeme en yakın özellikteki yeni miatlı olan ürünlerle değiştirmelidir.
- 15.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan ç ktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (UTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma ürünler - teslim. sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nce satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 15.6. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalacı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Yüklenici Firma
Güvenlik Kurumu

Yüklenici Firma



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

030 302 11125

TEKNİK ŞARTNAME

13080 DISPOSABLE PULSEOKSİMETRE PROBU 210.004 / 0024 / 0022

1. Prob oksijen saturasyonu ve nabız ölçümüne uygun olmalıdır.
2. Prob, vücut ısısı düşük hastalarda da doğru ölçüm yapılmalıdır.
3. Probun yapışkan bandı hasta cildine uygun anti-alerjik özellikte olmalıdır ve latex içermemelidir.
4. Probun kenarından kabloşu olmalıdır, kabloşu takılıp sökülen tipde olmamalıdır.
5. Prob orijinal kapalı ambalajında steril ve tek hastada kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
6. Probun ambalajı üzerinde markası, son kullanma tarihi, sterilizasyon yöntemi ve özellikleri yazılı olmalı ve uygulama şeklini gösteren resim olmalıdır.
7. Prob dışarıdan gelen ışığa karşı opak madde ile kaplanmış olmalıdır.
8. Probta elektriksel gürültüye karşı oluşacak artilakları giderici Faraday Ekranlaması olmalıdır.
9. Prob kablusunun elektrik tesisatından gelen parazitlere karşı ekranlaması olmalıdır.
10. Prob aynı hastada uzun süre kullanılabilir olmalıdır.
11. Probun yapışkan bandında seri madde olmamalı ve kan dolaşımını engellememelidir.
12. Probun oynamaması için, hasta parmağına temas edecek iç kısmı tamamen yapışkan madde ile kaplı olmalı yapışkan olmayan bölge olmamalıdır.
13. Ürün ihmal ise ürüne ait CE belgesi, yerli ise CE veya TSE belgesi ile beraber verilmelidir.
14. Yetişkin ve pediatrik problemler;
- 14.1 Kablo boyunu en az 45 cm olmalıdır.
15. Neonatal ve infant problemler;
- 15.1 Kaptıran kuvvet dışına uzanabilecek kadar uzun, en az 90 cm, olmalıdır.
- 15.2. Infant probun boyu 6.5 ± 0.2 cm, eri ise bebeklerde dolaşım bozukluğuna sebep olmayacak şekilde 1.5 ± 0.2 cm olmalıdır.
- 15.3. Neonatal probun boyu 11 ± 0.2 cm, eni prematüre bebeklerde dolaşım bozukluğuna sebep olmayacak şekilde 1.5 ± 0.2 cm olmalıdır.
- 15.4. Infant problemlerinde hasta cildinin kolayca görülebilmesi için yan tarafları geniş olmalıdır.
16. İhtiyacı kazanan firma, 350 adet (aşağıdaki özelliklere sahip) pulseoksimetre cihazlarını hastaneye teslim etmelidir. Probu kullandığı sürece cihazlar hastanede kalacaktır. İhtiyacı kazanan firma cihaz için 48 saat içinde müdahale etmemelidir. Arızalı olup, arızası giderilmeyen cihazın yerine yedek cihaz bırakılmalıdır.
- 16.1. Verilecek pulseoksimetre cihazı arter kanındaki oksijen saturasyonunu sürekli olarak gösteren, konac tipi (dahili bataryalı, herhangi bir adaptöre veya şarj aletine bağlanmadan direk olarak şebeke gerilimi ile çalışan, taşınabilirliği için sabit bir tutamağı olan göstergeleri yatay konumda okunabilen bir sistem) olmalıdır. Elektrik kesintisi halinde tam şarjlı iken en az 5 saat çalışabilecek dahili şarj edilebilir Li-Ion bataryası bulunmalı ve cihaz şebeke gerilimine bağlı iken otomatik olarak şarj olmalıdır. Bataryanın şarj olduğunu gösteren bir uyarı ışığı bulunmalıdır.
- 16.2. Cihaz neonatal hastalardan yetişkin hastalara kadar kullanıma uygun olmalı ve düşük perfüzyonda ölçüm yapabilmelidir. Cihaz Türkçe dahil çoklu dil destekli ara yüze sahip olmalıdır.
- 16.3. Cihazda oksijen saturasyonu ve nabız için ayarlanabilir alt ve üst alarm tertibatı ve düşük pil seviyesi, sensör arızası, nabız kaybı alarmları olmalı, alarmlar geçici bir süre için susturulabilmelidir. Sesli alarm total süresi en az 30 sn olmalı ve istenildiğinde tamamen kapatılabilmelidir. Sesli alarmların açık-kapalı olduğu cihazın üzerinde görülmelidir.
- 16.4. Cihazda artefak, sensör arızası - atım kaybı, ışık artefaktı ve düşük pil için görsel uyarıcı olmalıdır.
- 16.5. Cihazda pulse sesi ve alarm sesi ayarlanabilmelidir.
- 16.6. Cihazda açılış değerleri (SpO2 ve nabız için alt ve üst alarm limitleri, pulse ve alarm ses şiddeti) kullanıcı tarafından değiştirilebilmelidir.

FORM NO: MYS_0053

Kazım KANDEMİR

Naciye KANDEMİR

- 16.8. Sistemin saturasyon ölçüm aralığı % 1-100 arası , nabız ölçüm aralığı 25-240 atım/dakika olmalıdır. %70-100 arası hareketsiz hastalarda en çok ± 2 'yi hareketli hastalarda en çok ± 5 'i düşük perfüzyonlu hastalarda ± 3 'ü geçmemelidir.
- 16.9. Cihazda sinyal gücünü ve sinyal kalitesini gösteren bar- grafik özetiği bulunmalıdır.
17. Yetişkin, pediatrik, neonatal ve infant tipleri bulunmalıdır.
18. Cihazın kalibrasyonu ve bakımı yılda en az bir kere olmak üzere servis manuelinde belirtilen aralıklarda firma tarafından yapılmalı ve belgelendirilmelidir. Bununla ilgili kayıtlar tarafımıza verilmelidir.
- 18.1. Talep kazanan firma 200 adet ara bağlantı kablosunu Hastanemize teslim etmelidir.
19. GENEL ÖZELLİKLER
- 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 19.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 19.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan matzemelen aynı özelliğe yeni malı olan ürünlerle değiştirmelidir.
- 19.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslim sırasında Ürün Takip Sistem (ÜTS) 'inde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 19.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki ŞUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 19.6. Malzemeyi tedarik 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

12/01/2024, 11:35:05

TEKNİK ŞARTNAME

11001 SAATLİK İDRAR TORBASİ 237.0005

1. ISO veya TSE kalite belgelerinden birine sahip olmalıdır.
2. Sistem iki parçadan oluşmalıdır. (Şeffaf ve sert yapıdaki saatlik idrar toplama kutusu ve yumuşak malzemeden üretilmiş idrar toplama torbası)
3. Alt kısmında idrar toplama torbasında sterilitenin bozulmaması için boşaltma musluğu olmalıdır.
4. Sonda ve saatlik idrar toplama kutusu arasındaki her en az 75 cm olmalı ve kolay açılıp kapatılabilen bir klempe olmalıdır.
5. Saatlik idrar toplama kutusu 300-600 ml hacimünde olmalıdır.
6. Saatlik idrar toplama kutusunda bulunan idrar tek bir musluk ile idrar toplama torbasına boşaltılabilmelidir.
7. Saatlik idrar toplama kutusu hem pediatrik hem de erişkin hasta'lar da kullanılabilerek hassaslıkla ölçektiendir. ölç olmalıdır.
8. Saatlik idrar toplama kutusu hasta yatağının kenarına asılabilir özellikte olmalıdır.
9. İdrar toplama torbası en az 2 lt kapasiteli olmalıdır.
10. İdrar torbasına takılan kısmı 6-18 FR ölçülerine uygun konik bir konnektör olmalıdır.
11. Rezervuar ile torba arasında boşaltım çubuğu sağlam olmalıdır. İdrar çubuğu gevşetince torba kolayca çıkabilmelidir.
12. Rezervuar kısmında bulunan hazne 50 ml'lik olup 1'er - 2'ser ml'lik bölümleri olmalıdır.
13. Rezervuarın diğer kısmındaki ölçüm 10'ar ml'lik olmalıdır.
14. Örnek alabilmek için sondaya giriş yerine yakın aynı bir giriş yeri olmalıdır.
15. Kurumun talebi doğrultusunda idrar torbalarının yatağa asabilmesi amacıyla askı aparatı test edilmelidir.
16. Steril paketi içerisinde olmalıdır.
17. GENEL ÖZELLİKLER
- 17.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 17.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 17.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesince bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 17.4. Teklif edilen Ürün; Madula Ubb Sorgu (<https://menula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu>) ekranındaki Online ÜBB Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 17.5. Teklif edilen ürün: Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SİY kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükotilmesinde kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 17.6. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca, Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde tekli takip kapsamında tanımlanmış ve sözleşme tarihinden itibaren deproys teslim edileceği tarihte kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığı bildirilmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 17.7. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ihaleci veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

MYS/0053



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12.05.2023 11:11:15

TEKNİK ŞARTNAME

10980 STOP COCK (ÜÇLÜ MUSLUK) 210.0027

1. Saydam, ser'l plastik malzemeden üretilmiş ve non-toksik ve hipocallergen olmalıdır.
2. Kırılınca kırılmamalıdır.
3. Üç yollu muslukla bir donor male(erkek) ve iki female(dişi) luar lock konektör bulunmalı ve uluslararası standartlara uygun olmalıdır.
4. Üst kısmı (musluk) 360 °C döner olmalıdır.
5. Üzerinde akış yönünü gösteren oklar olmalıdır.
6. En az 4.5 Bar bas nca dayanıklı olmalıdır.
7. Steril tek tek paketlenmiş ve ambalaj bütünlüğü bozulmamış olmalıdır.
8. Şartnameye uymayan ürünler değeriendirilmeye alınmayacaktır.
9. Malzemelerin üzerinde barkod numaraları olmalıdır.
10. Ambalaj üzerindeki son kullanma tarihi testi m tarihinden baş amak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
11. Üçlü musluğun gövdesi şeffaf olmalı ve ilaca (anestetik, narkotik, immünosupresif, yağ emülsiyonları) dayanıklı olmalıdır.
12. Bağlantı ve ek yerlerinden sıvı ve hava kaçağına izin vermemelidir.
13. Seberle bağlantı yapan uçları setlere iyi oturmalı, setlerden kolayca ayrılmalıdır.
14. Ce belgesi olmalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 15.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bilirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni mistli olan ürünler ile değıştirmelidir.
- 15.3. Teklif edilen ürün, Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listesindeki Sıfı kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ve belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.4. Teklif edilen ürün Ürün Takip Sistemi (UTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (UTS) 'nde satın alınan ürünün kurumunuza satıldığını bildirmelidir.
- 15.5. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (UTS) , kayıtlı olmalı ve kay dı oluğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

HEKİMLERİN AÇILIŞI
GİZLİ

HEKİMLERİN AÇILIŞI
GİZLİ



DOKUZ EYLÖL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/15/2023 11:39:57

TEKNİK ŞARTNAME

10975 HİDROKOLLOİD YARA ÖRTÜSÜ 2x1.0004

1. Ürün hidrokolloid yapıda olmalıdır.
2. Ürün sıvı ve bakterilerle geçirmeyen, gaz geçirgen film tabaka ile kaplı olmalıdır.
3. Kronik, akut, az ve orta eksüdalı yaralarda kullanılabilir.
4. Yara eksüdasını absorbe edebilmeli ve içerisinde tutabilmelidir.
5. Yaradaki nemi dengeleyici özellikte olmalıdır.
6. Problemlili ve katlantılı bölgelere ürünün uygulanabilmesi için esnek, yumuşak ve kendinden yapışkanlı olmalıdır.
7. Uygulandığında yara yüzeyi ile tam temas ederken yapışmamalı yara çevresindeki sağlıklı dokuya yapışarak sabitlenmelidir.
8. Değiştirilmesi sırasında yeni bağ dokusu ve epitel dokuyu tahriş etmeden kolay çıkartılabilir olmalıdır.
9. Ürün hipoalerjenik olmalı ve keskenex kullanılabilir olmalıdır.
10. Oksijen geçirilmesini sağlama özelliği olmalıdır.
11. Yara durumuna göre yara üzerinde 2 (iki) ila 7 (yedi) güne kadar kalabilmelidir ve ikinci bir tespit pansumanına ihtiyaç duyulmamalıdır.
12. Yara örtüsü steril tekli ambalaj içerisinde ve 10x10cm ebatında olmalıdır.
13. Yara bakım ürününün kullanımı ile ilgili kanıtlanmış klinik çalışmaları olmalıdır.
14. Ürün ile birlikte, ürünün tanıtıcı Türkçe katalog veya Türkçe broşür verilmeli ayrıca ürünün kullanımı ile ilgili teknik ve uyarıcı nitelikte bilgiler içeren bir Türkçe kullanım klavuzu bulunmalıdır.
15. Raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır.
16. GENEL ÖZELLİKLER
- 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB 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. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni malı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 16.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimatı sırasında Ürün Takip Sistem (ÜTS) ' inde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 16.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme Hastanelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükütülmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 16.6. Malzemeyi teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Hastane İdarisi
Gözetim Kurulu



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12407 2023 / 000001

TEKNİK ŞARTNAME

12407 ÜÇLÜ INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ (210.0028)

1. Setin mayı girişinde uç alet konnektörü erişim aparatı çıkmayacak şekilde önceden takılı olmalıdır.
2. Ürün, enjektör, line, IV set ile kullanılabilir.
3. Setin toplam uzunluğu 14 ± 4 cm. olmalıdır.
4. Girişim aparatı hem luer lock hemde luer slip girişler için uyumlu olmalıdır.
5. Setteki luer uçlarla ile birleştirici konnektör arasındaki uzatma hortumlarının üzerinde bulunacak, hastayı rahatsız etmeyecek bir klamplama ile gerektiğinde hat akışa kapalılabilmelidir.
6. Silikon yüzeyi pürüzsüz ve kolay dezenfekte olmalıdır.
7. Teklif edilen ürüne IV set ve ile giriş yapıldığında silikon yüzey ile cihazın gövdesi ile arasında ölü boşluk oluşmamalıdır.
8. Setin toplam dolun hacmi hortumlarla birlikte 1 ml dan az olmalıdır. Bu dolun değeri ürün paketi üzerinde yazılı olmalıdır (ml).
9. Ürünün girişim aparatı akış hattı ile ürün tamamında şeffaf olmalı. mayi geçişi görülmelidir. yıkamanın veya ilaç uygulamanın başanışından emin olunmalıdır.
10. Ürüne enjektör yada serum seti ile giriş yapıldığında herhangi bir güçle karşılaşılmamalı, enjektör yada serum setinde geri atma yaşanmamalı, mayi dışarıya çıkmamalıdır. Hastanede olan lineler ile uyumlu olmalı yerinden çıkmamalıdır.
11. Ürün PVC ve DEHP içermemeli ambalajda görünmelidir.
12. Pedriatrik kullanıma, lipil ve parenteral kullanıma, kan ve kan ürünleri için kullanıma uygun olmalıdır.
13. Ürün aralıklı ve sürekli infüzyon için uygun olmalıdır.
14. Ürün tek kullanımlık steril pakette sunulmalıdır.
15. Ürün Etken Oksit ya da Gamma sterilizasyon yöntemi ile steril olmalıdır.
16. Ürün paketi üzerinde üretici firma bilgisi, üretim ve son kullanım tarihi, sterilizasyon yöntemi, paket açılış yönü, lot numarası, tek kullanımlık olduğuna dair uyarı bulunmalıdır.
17. Ürünün son kullanım tarihi, teslim tarihinden itibaren minimum 18 ay olmalıdır.
18. Ürüne ait CE Belgesi veya TSE Belgesi teklif e beraber verilmelidir.
19. GENEL ÖZELLİKLER
- 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.
- 19.2. Yüklenci firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemenin aynı özellikteki yeni malı olan ürünler ile değiştirebilir.
- 19.3. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerinde SUT kodları ile eşleşmiş olması SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile doğrulanması ve ürünün tükettiğine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 19.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (UTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca Yüklenci firma Ürünlerin teslim sırasında Ürün Takip Sistemi (UTS) ' nce satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 19.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (UTS) kayıtlı olması ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

HEMŞİRELERİNİN İMZA ALANINDA
GİZLİ TUTULAN

HEMŞİRELERİNİN İMZA ALANINDA
GİZLİ TUTULAN



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

13.12.2023 10:26:45

TEKNİK ŞARTNAME

12406 İKİLİ İNTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ (210.0038)

1. Setin mayi girişinde iki adet konnektörlü girişim aparatı çıkmayacak şekilde önceden takılı olmalıdır.
2. Ürün, enjektör, line, IV set ile kulanılabilmelidir.
3. Setin toplam uzunluğu 14 ± 4 cm olmalıdır.
4. Girişim aparatı hem luer lock hemde luer slip girişler için uyumlu olmalıdır.
5. Setteki luer uçlarına ile birleşirici konnektör arasındaki uzalma hortumlarının üzerinde bulunacak, hastayı rahatsız etmeyecek bir klamplama ile gerektiğinde hat akışa kapatılabilmelidir.
6. Silikon yüzeyi pürüzsüz ve kolay dezenfekte olmalıdır.
7. Teklif edilen ürüne IV set vs. ile giriş yapıldığında silikon yüzey ile cihazın gövdesi ile arasında oğ boşluk oluşmamalıdır.
8. Setin toplam dolum hacmi hortumlarla birlikte 1 ml den az olmalıdır. Bu colum değeri ürün paketi üzerinde yazılı olmalıdır (ml).
9. Ürünün girişim aparatı, akış hattı ile ürün tamamında şeffaf olmalı, mayi geçişi görülebilmeli, yıkamanın veya ilaç uygulamanın başarısından emin olunmalıdır.
10. Ürüne enjektör yada serum seti ile giriş yapıldığında herhangi bir güçlük karşılaşılmamalı, enjektör yada serum setinde geri alma yaşanmamalı, mayi dışarıya çıkmamalıdır. Hastanede olan mevcut lineolar ile uyumlu olması yerinden çıkma malıdır.
11. Ürün PVC ve DEHP içermemeli, bu özellik ambalajda görülmelidir.
12. Pediatrik kullanıma, kçit ve parenteral kullanıma kan ve kan ürünleri için kullanıma uygun olmalıdır.
13. Ürün aralıklı ve sürekli infüzyonlar için uygun olmalıdır.
14. Ürün tek kullanımlık steril paketlerde sunulmalıdır.
15. Ürün Etilen Oksit ya da Gamma sterilizasyon yöntemi ile steril olmalıdır.
16. Ürün paketi üzerinde üretici firma bilgisi, üretim ve son kullanımı tarihi, sterilizasyon yöntemi, paket açılış yönü, lot numarası, tek kullanımlık olduğuna dair uyarı bulunmalıdır.
17. Ürünün son kullanımı tarihi, teslim tarihinden itibaren minimum 18 ay olmalıdır.
18. Ürüne CE Belgesi veya TSE Belgesi tek file beraber verilmelidir.
19. GENEL ÖZELLİKLER
- 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kocu bulunmalıdır.
- 19.2. Yöklenci firma, icarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni niatlı olan ürünler ile değıştirmelidir.
- 19.3. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükatılmasına kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 19.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yöklenci firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 19.5. Malzemeyi teklif eden firma; Üretici, ithalatçı veya dağıtıcı olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Yöklenci



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

15/09/2023 11:11:36

TEKNİK ŞARTNAME

11002 TOTAL PARENTERAL NÜTRİSYON UYGULAMASINDA KULLANILACAK FİLTRE 193.0920

1. Total parenteral nütrisyon (TPN) uygulanması sırasında partikül geçişinden doğabilecek riskleri en aza indirmek amacıyla literatürde filtresi setlerin kullanılması önerilmektedir. Bu amaçla kullanılan filtrelerin teknik özellikleri aşağıda belirtilmiştir.
2. 1.2 µm filtre
3. Filtre yüzeyi: 10 cm²
4. Minimum akış > 167ml/min (90cm'de)
5. Maksimum basınç: 3.1 bar (+/- 0.1 bar)
6. Yükseklik: 22cm
7. CE belgesi olmalı,
8. Malzeme: po-poliester veya akrilik
9. Filtre membranı: PES (Poli ether sulfone) 1.2 µm
10. Ventad membranı: PVDF (Polyvinylidene fluoride) µm veya PTFE (polytetrafluoroethylene) membranı
11. Hastanemizde kullanılan infüzyon setine uyumlu olmalıdır.
12. Ürün EO ve GAMMA sterilizasyon yöntemi ile steril olmalı ve en az 24 ay son kullanma tarihli olmalıdır.
13. Ürün tek kullanımlık steril paketlerde sunulmalıdır.
14. GENEL ÖZELLİKLER
- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 14.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı çerçevedeki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 14.3. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 14.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listesindeki SUT kodları ile eşleşmiş olması, SGK'nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tükatılmasına kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 14.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca (Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde teklif takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren deprecya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kuru numara satıldığını bildirmesi ve kurumumuz adına askıya çıkartmalıdır.
- 14.6. Malzeme; teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

HENDER ELİT
GÖRÜŞMELİ

016



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

13.05.2023 11:36:55

TEKNİK ŞARTNAME

11006 İDRAR TORBASI STERİL MUSLUKLU 2000 CC 237.0008

1. Şeffaf sentetik materyalden imal edilmiş olmalıdır.
2. Sıvı toplama kapasitesi 2000 ml olmalıdır.
3. Torbanın üst kısmında askı için delikleri bulunmalı, askı delikleri kendiliğinden açık olmalı, delik işaretli kısmına askıyı takarken aşırı güç ve ya ek kesici alet gerektirmemeli ve torba askısından çıkarılıp tekrar takıldığı anda delikler yırtılmamalıdır.
4. Torbanın üzeri 50 - 100 ml aralıklarla derecelenmiş olmalıdır.
5. Derecelendirme sıvı miktarını doğru olarak belirtmelidir.
6. Hortumun ucunda konik bağlantı konektörü bulunmalı ve konektör ucunda kapak olmalıdır. Kapak konektöre iyi oturmalı kendiliğinden çıkmamalıdır.
7. Torba içi tam dolu iken bile sızdırma yapmamalıdır.
8. İdrar torbası musluğu kapalıyken torbanın hiçbir yerinden idrar sızdırmamalıdır. Musluk kendiliğinden açılmamalı ve açılırken yerinden çıkmamalıdır.
9. Torbada idrarın hastaya dönmelerini engelleyen valf sistemi olmalıdır.
10. Tamamen dolu iken askı deliklerinden asıldığından 24 saat dayanabilmelidir, torba dolu iken patlamamalıdır.
11. Torbalar steril tekli paketler içinde olmalıdır.
12. Sondaya takılan idrar torbası ucu tam oturmalı sondayla uyumlu olmalı ve idrar sızdırmamalıdır.
13. Hasta yatarken folay ile torba arasındaki hortum gerilme ve çekilme yapmayacak uzunlukta ve bükülme ya da kırma oluşturmayacak yeterlikte esnekliğe sahip olmalıdır.
14. Teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miatlı olmalıdır.
15. Musluk kısımları geri hareketle çalışmalı, kendiliğinden açılmamalı ve idrarı aşağı sızdırmamalıdır.
16. GENEL ÖZELLİKLER
- 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında ÜBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 16.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya uç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanma tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 16.3. 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.
- 16.4. 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.
- 16.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

İmza

İmza



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

13.09.2022 14:17:10

TEKNİK ŞARTNAME

12408 ASPIRASYON TORBA SİSTEMİ (2000CC-3000CC) (232.0050-232.0051)

1. Disposable drenaj sistemi torbaları:
 - 1.1. Aspirasyon torbası, esnek, şeffaf ve disposable olmalıdır.
 - 1.2. Torbalar 2000 cc ve 3000 cc'lık olmalı.
 - 1.3. Torbalar valfli olmalı ve torba dolduğunda akım kesilmelidir.
 - 1.4. Torbalar, dikşsiz ve sızdırma yapmayan sağlam yapıda olmalıdır.
 - 1.5. Torba dolduktan sonra taşmayı ve kontaminasyonu engelleyecek torba yapısına monte konektör kapak içermelidir.
 - 1.6. Torbalar parçalanmaz akıtmaz ve sızdırmaz özellikte olmalı, kanistera yerleştirildiğinde kanistera şekillenmelidir.
 - 1.7. Kanisteraer transparan yapıda olmalı ve üzerinde miktarı belirten volüm skalası olmalıdır.
 - 1.8. Torbada bükleri tutma özelliğine sahip filtre sistemi olmalı ve verimlilik testleri beşgelenmiştir olmalıdır.
 - 1.9. Hastane aspirasyon torbalarını aktif olarak kullanabilmesi için yüklenici firma tarafından 200 adet monometre ile birlikte 400 adet 2000 CC kanister 50 adet 3000CC kanister ve bu montajların yapılabilmesi için tüm askı aparatları ile birlikte kurulumu tamamlanması gerekir. Bu ürünler ile ilgili kullanıcıya detaylı eğitim iki iş günü içinde verilmelidir.
 - 1.10. Ameliyathanedeki kullanılması için yüklenici firma 25 adet paslanmaz kanister arabası teslim etmelidir.
 - 1.11. Kurulum miktarları her onde hastane yönetiminin uygun gördüğü birimlere en fazla kurulum miktarının % 10'u kadar ilave kanister monometre aparat ve kanister arabası yüklenici firma tarafından karşılanacaktır.
2. Disposable aspirasyon hortumları:
 - 2.1. Aspirasyon hortumlarının uzunluğu 200 cm'nin altında olmamalıdır.
 - 2.2. Hortum yumuşak fakat vakumla daralmayacak yapıda olmalıdır.
 - 2.3. Hortumun kesiti 6,00(±0,2) x 8,0 mm olmalıdır.
 - 2.4. İki ucu standart bağlantı konektörü olmalıdır.
 - 2.5. Diğer ucunda vakum kontrolünü sağlayan kapkon konektör bulunmalıdır.
 - 2.6. Elle kontrol imkanı sağlamak amacıyla, hastaya uygulanacak kısmında plastik matelyalder yapılmış spiral parça veya kapkon konektör bulunmalıdır.
 - 2.7. Aspiratör kateterleri ile güvenli ve uyumlu bir kullanım sağlanmalıdır.
3. Sistem ihaleyi kazanan firma tarafından hastanede beklenen birimlerde kurulumu yapıp denendikten sonra uygunluk kararı verilecektir.
4. Hastanede bulunan aspirasyon sistemlerinin bakım ve onarımları yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
5. Tedarikçi firma her bir torba için bir adet hava kapaklı çam ucu malzemesi teslim etmelidir.
6. GENEL ÖZELLİKLER
 - 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında USB 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 malı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 6.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SLT kodları ile eşleşmiş olmalı. SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 6.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (UTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (UTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 6.6. Malzemeyle teklif eden firma, üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (UTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

13052025 11:07:39

202.0050-51

7. Torba sisteminin üzerinde kontaminasyonu engellemek için aspirasyon hortumunun takılacağı alan olmalıdır.