



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20255523

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 16/09/2025 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ABSORBEND STICK	800,00	ADET
2	ELEKTRODE PADS (H.P)	30,00	ADET
3	DOUBLE LUMEN GECICI HEMODİYALİZ KATETERİ 7 FR	10,00	ADET
4	DOUBLE LUMEN TUP ENDOBRONSIAL SOL NO:35	10,00	ADET
5	ENTUBASYON TUPU STİLETİ LARGE (8.5-11)	200,00	ADET
6	ENTUBASYON TUPU STİLETİ MEDIUM (5.0-8.0)	700,00	ADET
7	ENTUBASYON TUPU STİLETİ SMALL (2.5-4.5)	200,00	ADET
8	BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:12	1.500,00	ADET
9	BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:8	15,00	ADET
10	FOLEY SONDA NO:8	15,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20255523

NOT : TEKLİFLER MARKA MODEL BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE ÖZBAY

TEL : 2324122408

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/32



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20255523

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **16/09/2025 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR**

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	FOTOTERAPİ GOZ BANDI (BUYUK)	5,00	ADET
12	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:4	50,00	ADET
13	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:4.5	50,00	ADET
14	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:4	5,00	ADET
15	LIGACLIP (LARGE)	120,00	ADET
16	LIGACLIP (MEDIUM LARGE)	400,00	ADET
17	LIGACLIP (SMALL)	520,00	ADET
18	MONOKA ENTUBASYON TUPU (S1-1000-S1-1630)	3,00	ADET
19	INFANT PULSE OKSİMETRE PROBU	300,00	ADET
20	PEDIATRİK SANTRAL VENOZ KATETER 3L 5 FR 20 CM	12,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20255523

NOT : TEKLİFLER MARKA MODEL BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE ÖZBAY

TEL : 2324122408

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/32



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20255523

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **16/09/2025 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR**

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

21	VAKUMSUZ PUNCH	10,00	ADET
22	SANTRAL VENOZ KATETER 1L 16G 70 CM	10,00	ADET
23	SANTRAL VENOZ KATETER 2 FR/23G (PERİFERAL YOLDAN)	10,00	ADET
24	SASILIK KOTERİ	20,00	ADET
25	UMBILICAL ARTER KATETER 3.5 FR	10,00	ADET
26	SİLİKON DOUBLE 1.5 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU	200,00	ADET
27	SİLİKON DOUBLE 2 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU	200,00	ADET
28	SİLİKON DOUBLE 2.5 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU	50,00	ADET
29	SİLİKON DOUBLE 3 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU	50,00	ADET
30	LAPAROSKOPIK BİPOLAR DAMAR KESME VE MUHURLEME PROBU 10 MM KUNT UCLU	10,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20255523

NOT : TEKLİFLER MARKA MODEL BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE ÖZBAY

TEL : 2324122408

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

3/32



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20255523

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 16/09/2025 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

31	ACT FLIP KUVET	100,00	ADET
32	BIYOSIT BARIYERLI KORUYUCU ELDIVEN	125,00	ÇİFT
33	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:3	20,00	ADET
34	REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ PEDİATRİK	250,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20255523

NOT : TEKLİFLER MARKA MODEL BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE ÖZBAY

TEL : 2324122408

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

4/32

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

212.0008.000	ABSORBEND STICK	ADET	800
202.0001.000	ELEKTRODE PADS (H.P)	ADET	30
218.0028.000	DOUBLE LUMEN GECICI HEMODİYALİZ KATETERİ 7 FR	ADET	10
206.0008.000	DOUBLE LUMEN TUP ENDOBRONSIAL SOL NO:35	ADET	10
207.0024.000	ENTUBASYON TUPU STİLETİ LARGE (8.5-11)	ADET	200
207.0025.000	ENTUBASYON TUPU STİLETİ MEDIUM (5.0-8.0)	ADET	700
207.0026.000	ENTUBASYON TUPU STİLETİ SMALL (2.5-4.5)	ADET	200
208.0008.000	BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:12	ADET	1500
208.0009.000	BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:8	ADET	15
232.0019.000	FOLEY SONDA NO:8	ADET	15
212.0029.000	FOTOTERAPİ GOZ BANDI (BUYUK)	ADET	5
207.0031.000	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:4	ADET	50
207.0032.000	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:4.5	ADET	50
207.0040.000	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:4	ADET	5
223.0093.000	LIGACLIP (LARGE)	ADET	120
223.0094.000	LIGACLIP (MEDIUM LARGE)	ADET	400
223.0095.000	LIGACLIP (SMALL)	ADET	520
212.0049.000	MONOKA ENTUBASYON TUPU (S1-1000-S1-1630)	ADET	3
210.0021.000	INFANT PULSE OKSİMETRE PROBU	ADET	300
218.0127.000	PEDİATRİK SANTRAL VENOZ KATETER 3L 5 FR 20 CM	ADET	12
212.0055.000	VAKUMSUZ PUNCH	ADET	10
218.0147.000	SANTRAL VENOZ KATETER 1L 16G 70 CM	ADET	10
218.0148.000	SANTRAL VENOZ KATETER 2 FR/23G (PERİFERAL YOLDAN)	ADET	10
212.0058.000	SASILIK KOTERİ	ADET	20
218.0182.000	UMBILICAL ARTER KATETER 3.5 FR	ADET	10
238.0023.000	SİLİKON DOUBLE 1.5 MM NEONATAL NASAL VENTİLASYON TUPU	ADET	200
238.0024.000	SİLİKON DOUBLE 2 MM NEONATAL NASAL VENTİLASYON TUPU	ADET	200
238.0025.000	SİLİKON DOUBLE 2.5 MM NEONATAL NASAL VENTİLASYON TUPU	ADET	50
238.0026.000	SİLİKON DOUBLE 3 MM NEONATAL NASAL VENTİLASYON TUPU	ADET	50
223.0130.000	LAPAROSKOPIK BİPOLAR DAMAR KESME VE MUHURLEME PROBU 10 MM KUNT UCLU	ADET	10
210.0036.000	ACT FLIP KUVET	ADET	100
200.0012.000	BIYOSİT BARIYERLİ KORUYUCU EL DİVEN	ÇİFT	125

207.0047.000	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:3	ADET	20
226.0048.000	REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ PEDIATRİK	ADET	250

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5293) ELEKTRODE PADS (H.P)

Açıklama : ELEKTRODE PADS (H.P)

- İstemi yapılan patch, hastaların trans-thoracic defibrilasyon/kardiyoversiyonu için kullanılacaktır. External padler, gerektiğinde transthoracic pace işlemi için de kullanılabilir.
- Kullanılacak olan patch in girişleri, hastanemizde bulunan defibrilatöre bağlanacak olan adaptör çıkışı ile uyumlu olacaktır ve mevcut kablo ile patch kullanılabilir.
- External patch in hasta ile temas eden yüzeyi jel emdirilmiş sünger, dış taraf ise polyurethanedan mamül olacaktır.
- External patch in yapışkan yüzeyi alerjik olmayan ve yerinden kolay çıkmayan bir yapışkan ile kaplı olacaktır.
- External patch düşük değerler ile defibrilasyon/ kardiyoversiyon yapılabilmesi için geniş yüzey alanına sahip olacaktır .
- External patchlar steril olarak paketlenmiş olacak ve her pakette iki adet patch bulunacaktır.
- External patch lere bağlı olarak en az 25 cm boyutunda yüksek voltaja dayanıklı kablo bulunacak ve kablo ucundaki konnektör defibrilatör adaptörüne uygun sokete sahip olacaktır.
- Orjinal olmayan ürünler kabul edilmeyecektir.
- External pad düşük empedanslı olacak ve external defibrilatörü empedans ölçümü yapabilmesi için gerekli elektronik devreye sahip olacaktır.
- 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 bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

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

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

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

(6922) DOUBLE LUMEN GECİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ 7 FR

Açıklama : DOUBLE LUMEN GECİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ 7 FR

1. Hemodiyaliz tedavisi için kısa süreli damar yolu sağlamak amacı ile jugular vege uygulanabilir olmalıdır.
2. Hemodiyaliz kateteri mini kit şeklinde olmalıdır.
3. Mini kit içerisinde;
 - 3.1. 1 adet 7FX 7- 10 cm soft line double lümen kateter olmalıdır.
 - 3.2. 1 adet dilatör olmalıdır.
 - 3.3. 1adet guidewire olmalıdır.
 - 3.4. 1 adet adhesive wound dressing olmalıdır.
 - 3.5. 2 adet enjeksiyon kapağı olmalıdır.
 - 3.6. 1 adet 18GA Introducer needle (uygulama iğnesi) olmalıdır.
4. Çift lümenli kateter üzerinde arter yolu için kırmızı ven yolu mavi renkli birer klemp bulunmalıdır.
5. Kateterin yapıldığı malzeme poliüretan (Soft Line) ve uç kısmı vücuda zarar vermeyecek şekilde olmalıdır.
6. Kateterin oluştuğu mini kit şeffaf ambalaj içinde olmalıdır.
7. Mini kit üzerinde kateter uygulaması ve kullanımı hakkında bilgi veren prospektüs bulunmalıdır.
8. Kateterin priming hacim işaretleri lümenler üzerinde belirtilmiş olmalıdır.
9. Steril, şeffaf ve orijinal ambalajında olmalıdır.
10. Son kullanma tarihleri kit üzerinde belirtilmelidir.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 11.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5215) PEDIATRİK SANTRAL VENOZ KATETER 3L 5 FR 20 CM

Açıklama : PEDIATRİK SANTRAL VENOZ KATETER 3L 5 FR 20 CM

1. Seldinger iğnesi; 21G çapında, 35-50 mm uzunluğunda olmalıdır.
2. Kateter, poliüretan, radyopak olmalıdır.
3. Kateter, çok ince lubrikasyonlu yumuşak uçlu olmalıdır.

4. Kateterin kolay okunabilir uzunluk işaretleri olmalıdır.
5. Üç lümenli kateter, 1.7 ± 0.2 mm çapında, 20 cm uzunluğunda, 5f veya 5.5f olmalıdır.
6. Lümen çaplarının biri 20G diğer ikisi 22G olmalıdır.
7. Kateterde, ayarlanabilir fiksasyon kanatları olmalıdır.
8. Kateterin şeffaf uzantı hatlarında klemp olmalıdır.
9. Kılavuz tel, fleksibl ve bir tarafı düz diğer tarafı J uçlu olmalıdır.
10. Uzunluk işaretli olmalıdır.
11. Kılavuz tel ucu, ayrılabilen adaptör aparatla iki el ile kullanılarak doğrudan iğne ucunun içine yerleştirmeye imkan veren adaptör içermelidir.
12. Kateterin uca açılmayan lumenlerinin çıkışlarındaki ölü boşluklar kapatılmış olmalı, buralarda kan birikmesine ve enfeksiyon etkenleri için besiyeri oluşturmaya neden olmamalıdır.
13. Kılavuz tel, 0,45-0,65 mm çapında, 30-50 cm uzunluğunda olmalıdır.
14. Dilatatör olmalıdır.
15. Set içerisinde enjektör (3-5ml) olmalıdır.
16. Set içinde veya yanında şeffaf kateter tesbit bandı verilmelidir.
17. Sivri uçlu 11 numaralı saplı steril bistüri set içinde veya yanında verilmelidir.
18. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
19. GENEL ÖZELLİKLER
 - 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi, lot numarası ve ürünün içeriği 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 malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 19.4. 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.
 - 19.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir
 - 19.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3529) DOUBLE LUMEN TUP ENDOBRONSIAL SOL NO:35

Açıklama : DOUBLE LUMEN TUP ENDOBRONSIAL SOL NO:35

1. Ürün trakeal ve bronşiyal hava yolu açıklığının sağlanması amacıyla tasarlanmış olmalıdır.
2. Set içerisinde, bir adet çift lümenli endobronşiyal tüp, 2 adet catheter mount, bir adet style, bir adet şeffaf Y konektör ve bağlantıları bulunmalıdır.
3. Endobronşiyal tüpün hem trakeal hem de bronşial havalandırmayı sağlaması için tek gövde üzerinde iki ayrı hava girişi iki tüp lümeni, iki ayrı balon ve iki ayrı hava çıkış kanalı bulunmalıdır.

4. Bronsiyal ve trakeal lümenlerin girişleri farklı renklerde olmalı ve görsel olarak kullanıcıyı yönlendirmelidir.
5. Endobronşiyal tüpün balonlarını şişirmede kullanılan pilot balonlar da farklı renklerde olmalı ve kullanıcıyı görsel olarak yönlendirmelidir.
6. Tüpün proximal uçlarında çıkarılabilir konektörler bulunmalıdır.
7. Tüp boyunca süreklilik gösteren X-Ray hattı bulunmalıdır.
8. Set içerisindeki 2 ayrı cetheter mount farklı renklerle birbirlerinden ayrılmalıdır; hastayı vantilatörden ayırmadan bronkoskopi ve aspirasyon yapma olanağı sunmalı ve 360 derece dönebilen bas kısmıyla maksimum hasta konforu sağlanmalıdır.
9. Entübasyon veya eksürbasyon sırasında hastanın üst havayollarına zarar vermemek için tüpün kesinlikle karine çengeli bulunmamalıdır.
10. Endobronsiyal tüpün balonları düşük basınç ve yüksek hacim pransibinde olmalıdır.
11. Set lateks içermeyen şeffaf medikal PVC'den üretilmiş olmalıdır.
12. Ürün farklı kullanım ihtiyaçlarını karşılamak üzere 26-41 arasındaki muhtelif ölçülerde olmalıdır.
13. Endobronsiyal tüp, yapısı itibarıyla sol veya sağ ana bronşun havalandırması gerçekleştirilmelidir.
14. GENEL ÖZELLİKLER
 - 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 14.2. eklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 14.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 14.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 14.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 14.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 14.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4948) FOTOTERAPI GOZ BANDI (BUYUK)

Açıklama : FOTOTERAPI GOZ BANDI (BUYUK)

1. Yenidoğanların fototerapi ışığından korunması amacıyla en üst düzeyde koruma sağlamalıdır.
2. Disposable olmalıdır.
3. Baş şekli ile uygun tasarımı olmalıdır.
4. Ayrıca gözlere zararlı ışığı %100 bloke eden materyalden göz tamponu bulunmalıdır.
5. Baş üzerinde kaymadan durmalı ve ayarlanabilir bantlar velcro (cırt bant) ile çıkması için tutturulabilmelidir.

6. Bebeğin cildini tahriş etmeyecek esnek, yumuşak materyalden imal edilmiş olmalıdır.
7. Üç farklı boyu bulunmalıdır ve ürünün üzerinde boyu belirtilmiş olmalıdır.
8. Tekli ambalajda olmalıdır.
9. Kullanım kılavuzu bulunmalıdır.
10. FDA ve CE sertifikasına sahip olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER

- 11.1. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 11.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 11.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10991) SİLİKON DOUBLE 1.5 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU

Açıklama : SİLİKON DOUBLE 1.5 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU

1. Tüp yeni doğan bebeklerde kullanılabilecek yapıda olmalıdır.
 2. Sistem çift tüplü olmalıdır.
 3. Tüp bio uyumluluğu en yüksek malzeme olan silikondan imal olmalıdır.
 4. Tüp'ün distal uçları travmatize riskini önlemek amaçlı yuvarlatılmış ve açık uçlu olmalıdır.
 5. Tüp'ün distal uçlarında birer santim aralıklı 5 cm'lik hat boyunca derinlik işaretleri olmalıdır.
 6. Tüp'ün proksimal ucunda ISO standartlarında 15mm'lik adaptör olmalıdır.
 7. Tüplerin iç çapları 1.5mm ile 3.0mm, dış çapları 2.7mm ile 5.0mm arasında değişen boyutlarda olmalıdır.
 8. Sistem CE, ISO belgelerine sahip olmalıdır.
 9. GENEL ÖZELLİKLER
- 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.4. 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.
 - 9.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.

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

(4864) ABSORBEND STICK

Açıklama : ABSORBEND STICK

1. Steril ambalaj içerisinde olmalıdır.
2. Hızlı kan ve sıvı absorbe etme özelliğine sahip olmalıdır.
3. Üç taraftan 45 derecelik açı ile sivriltilmiş olmalıdır.
4. 10 adedi bir poşetle steril edilmiş olarak bulunmalıdır.
5. Non-Women materyalden yapılmış olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
9. 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. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4917) BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:12

Açıklama : BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:12

1. Poliüretan bağlantısı olmalıdır.
2. Üzerinde santimetre cinsinden uzaklık ölçülerinin radyoopak çizgilerle belirtildiği poliüretan tüp bulunmalıdır.
3. 2 lateral ve 1 distal çıkış bulunmalıdır.
4. Dişi Luer bağlantısı ve silikonize bilyeli distal ucu olan kılavuz tel bulunmalıdır.
5. 4-6 haftadan daha kısa süreli, mideden enttral beslenme gereken hastalar için geliştirilmiş poliüretan nazal tüplerden oluşmalıdır.
6. Kullanım süresi 4-6 hafta olmalıdır.
7. (6,8,10,12,14) 110 cm ölçülerde bulunabilmelidir.
8. GENEL ÖZELLİKLERİ
 - 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 1 yıl olmalıdır.

- 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 8.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 8.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 8.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 8.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(159) KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:4

Açıklama : KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:4

1. İçinde kırılma ve ezilmeyi önleyecek konnektöre kadar uzanan spiral yapısı olmalıdır.
2. Radyopak olmalıdır.
3. Tüpün ucunda Murphy gözü bulunmalıdır.
4. Dokulara toksik olmayan yüksek kalitede saydam, sentetik malzemeden üretilmiş ve konnektörü ile birlikte steril ambalajda olmalıdır.
5. Ambalajı taşıma v.b. sırasında sterilityi bozmayacak şekilde olmalıdır.
6. Balonlu ve balonsuz seçenekleri olmalıdır.
7. Tek kullanımlık olmalıdır. Lateks içermemelidir.
8. Balonlu olanlarda balonların yüksek hacim ve düşük basınç özelliği olmalıdır.
9. Konnektörü tüpten kolayca ayrılmayacak özellikte olmalıdır.
10. Tüp üzerinde okunaklı olarak cm yazıları ve no'su bulunmalıdır.
11. Pilot balonu valfli olmalı ve hava kaçacağını önleyecek özellikte olmalıdır.
12. Tüpün ucu yumuşak, oblik kesimli olmalı ve dokulara travmatik olmamalıdır.
13. Balon tüp üzerinde seviye oluşturmamalıdır.
14. Entübasyon tüplerinin İD, OD, boy olarak ekte belirtilen özellikleri karşılamalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
 - 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

- 15.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nin 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; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde 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.

(12163) LIGACLIP (MEDIUM LARGE)

Açıklama : LIGACLIP (MEDIUM LARGE)

1. Klipler titanyumdan üretilmiş olmalıdır.
2. Klipler istenilen ölçülerde olmalıdır.
3. Kartuşlar en az 6 klipli olmalıdır.
4. Kartuş ve klipler steril ambalajlarında muhafaza edilmelidir.
5. Kartuş ve klipler tek kullanımlık olmalıdır.
6. Kliplerin tel yapısı, paralel olarak ucuca kapanmalı ve sert baskı anında kilitlenerek doku ve damarın kesilmesini engellemelidir.
7. Kliplerin metal alaşımı MRI ve Röntgen cihazlarının manyetik alanından hiç etkilenmeyecek şekilde olmalıdır.
8. Klipler işaretleme yapmak için kullanılabilir.
9. Teslimat esnasında her ölçülerde 3 er adet numune üzerinden değerlendirilecektir.
10. Malzemelerin teslim tarihinden itibaren 24 ay miyadı olmalıdır.
11. Sterilizasyon şekli ve son kullanım tarihi mutlaka belirtilmelidir.
12. Ürünler ile birlikte istenilen ölçülerde 100 adet aplikatör/klip atıcı, (hastanemizde kullanılmakta olan ürünler için istenilen ölçülerde 30 adet aplikatör/klip atıcı) ücretsiz olarak verilecek, herhangi bir arıza durumunda tedarikçi firma değişim yapmayı taahhüt etmelidir.
13. Kartuşlardan atıcıya bir klip takılırken diğer kliplerin yapısı bozulmayacak şekilde düzenlenmiş olmalıdır.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
15. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
16. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
17. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
18. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
19. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

20. Kartuşlar klip atıcıya takılırken yapısı bozulmamalı, uyumlu olmalı ayrıca bir klibe takılırken diğer klipler yerinden oynamamalıdır.

(13080) INFANT PULSE OKSİMETRE PROBU

Açıklama : INFANT PULSE OKSİMETRE PROBU

1. Prob oksijen satürasyonu ve nabız ölçümüne uygun olmalıdır.
2. Prob, vücut ısısı düşük hastalarda da doğru ölçüm yapabilmelidir.
3. Probun yapışkan bandı hasta cildine uygun anti-allerjik özellikte olmalıdır ve latex içermemelidir.
4. Probun kendinden kablosu olmalıdır, kablosu takılıp sökülen tipte 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. Probda elektriksel gürültüye karşı oluşacak artefaktları giderici Faraday Ekranlaması olmalıdır.
9. Prob kablosunun elektrik tesisatından gelen parazitlere karşı ekranlaması olmalıdır.
10. Prob aynı hastada uzun süre kullanılabilir.
11. Probun yapışkan bandında sert 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 ithal ise ürüne ait CE belgesi, yerli ise CE veya TSE belgesi teklif ile beraber verilmelidir.
14. Yetişkin ve pediatrik problemler;
 - 14.1. Kablo boyları en az 45 cm olmalıdır.
15. Neonatal ve Infant problemler;
 - 15.1. Kabloları kuvöz dışına uzanabilecek kadar uzun, en az 90 cm, olmalıdır.
 - 15.2. Infant probun boyu $6,5 \pm 0,2$ cm, eni ise bebeklerde dolaşım bozukluğuna sebep olmayacak şekilde $1,5 \pm 0,2$ cm. olmalıdır
 - 15.3. Neonatal probun boyu $11 \pm 0,2$ cm, eni prematüre bebeklerde dolaşım bozukluğuna sebep olmayacak şekilde $1,5 \pm 0,2$ cm. olmalıdır
 - 15.4. Infant proplarda hasta cildinin kolayca görülebilmesi için yan tarafları şeffaf olmalıdır.
16. İhaleyi kazanan firma, 350 adet (aşağıdaki özelliklere sahip) pulseoksimetre cihazlarını hastaneye teslim etmelidir. Problemler kullanıldığı sürece cihazlar hastanede kalacaktır. İhaleyi kazanan firma arızalı cihaz için 48 saat içinde müdahale etmelidir. Arızalı olup, arızası giderilmeyen cihazın yerine yedek cihaz bırakılmalıdır.
- 16.1. Verilecek pulseoksimetre cihazı arter kanındaki oksijen saturasyonunu sürekli olarak gösteren, konsol tipi (dahili bataryalı, herhangi bir adaptöre veya şarj aletine bağlanmadan direk olarak şebeke gerilimi ile çalışan, taşınabilmesi 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-İon 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 iptal 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.
- 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 özelliği 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. İhaleyi 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 malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 19.4. 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.
 - 19.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 19.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4917) BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:8

Açıklama : BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:8

1. Poliüretan bağlantısı olmalıdır.
2. Üzerinde santimetre cinsinden uzaklık ölçülerinin radyoopak çizgilerle belirtildiği poliüretan tüp bulunmalıdır.
3. 2 lateral ve 1 distal çıkış bulunmalıdır.
4. Dişi Luer bağlantısı ve silikonize bilyeli distal ucu olan kılavuz tel bulunmalıdır.
5. 4-6 haftadan daha kısa süreli, mideden enttral beslenme gereken hastalar için geliştirilmiş poliüretan nazal tüplerden oluşmalıdır.
6. Kullanım süresi 4-6 hafta olmalıdır.
7. (6,8,10,12,14) 110 cm ölçülerde bulunabilmelidir.

8. GENEL ÖZELLİKLERİ

- 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 1 yıl olmalıdır.
- 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 8.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 8.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 8.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 8.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(161) KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:4

Açıklama : KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:4

1. Tüpün ucunda Murphy gözü bulunmalıdır.
2. Dokulara toksik olmayan yüksek kalitede saydam, medikal PVC den üretilmiş ve konnektörü ile birlikte steril ambalajda olmalıdır.
3. Ambalajı taşıma v.b. sırasında sterilityi bozmayacak şekilde olmalıdır.
4. Lateks içermemelidir.
5. Balonlu ve balonsuz seçenekleri olmalıdır
6. Tek kullanımlık olmalıdır.
7. Balonlu olanlarda balonların yüksek hacim ve düşük basınç özelliği olmalıdır.
8. Konnektörü tüpten kolayca ayrılmayacak özellikte olmalıdır.
9. Tüp üzerinde okunaklı olarak cm yazıları ve no'su bulunmalıdır.
10. Pilot balonu valfli olmalı ve hava kaçacağını önleyecek özellikte olmalıdır.
11. Tüpün ucu yumuşak, oblik kesimli olmalı ve dokulara travmatik olmamalıdır.
12. Balon tüp üzerinde seviye oluşturmamalıdır.
13. Radyopak olmalıdır.
14. Entübasyon tüplerinin İD, OD, boy olarak ekte belirtilen özellikleri karşılamalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

- 15.2.** Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 15.3.** Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 15.4.** Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 15.5.** Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 15.6.** Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.7.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10991) SILIKON DOUBLE 2 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU

Açıklama : SILIKON DOUBLE 2 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU

1. Tüp yeni doğan bebeklerde kullanılabilecek yapıda olmalıdır.
2. Sistem çift tüplü olmalıdır.
3. Tüp bio uyumluluğu en yüksek malzeme olan silikondan imal olmalıdır.
4. Tüp'ün distal uçları travmatize riskini önlemek amaçlı yuvarlatılmış ve açık uçlu olmalıdır.
5. Tüp'ün distal uçlarında birer santim aralıklı 5 cm'lik hat boyunca derinlik işaretleri olmalıdır.
6. Tüp'ün proksimal ucunda ISO standartlarında 15mm'lik adaptör olmalıdır.
7. Tüplerin iç çapları 1.5mm ila 3.0mm, dış çapları 2.7mm ila 5.0mm arasında değişen boyutlarda olmalıdır.
8. Sistem CE, ISO belgelerine sahip olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.4. 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.
 - 9.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5048) REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ PEDIATRİK

Açıklama : REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ PEDIATRİK

1. Maske > %90 oksijen konsantrasyon vermek için rezervuara ve gerekli valf sistemine sahip olmalıdır.
2. Maske ve rezervuar arasında tek yönlü bir valf bulunmalı ve bu sayede verilen hava geri alınmamalıdır.
3. Maske ile birlikte > 180cm uzunluğunda oksijen hortumu bulunmalıdır.
4. Maske pediatrik boy olmalıdır.
5. Burun ve yüz yapısına anatomik olarak uygun olmalı.
6. Yumuşak tahriş etmeyen non-toksik medikal sınıf şeffaf,renksiz PVC'den yapılmış olmalıdır.
7. Kolayca temizlenebilmeli.
8. Başı çevreleyen lastiği esnek fakat kolay deforme olmayacak nitelikte olmalıdır.
9. Maskenin tek yanında CO2 çıkışı için delikler olmalı.Acil durumda solumaya imkan vermelidir.
10. Hortumu kaza ile bükülürse bile O2'yi iletebilme özelliğine sahip olmalı fleksible olmalı.
11. Yüzde rahat durmayı sağlayacak tahriş yapmayan burun üzerine yerleştirilen ince metal mandalı olmalı.
12. Maskenin hortum kısmı hastanemizin merkezi oksijen sistemine bağlı olan sisteme uyumlu olmalı.
13. Maskenin hortum kısmı balon-maske sistemine de takılabilir nitelikte olmalı.
14. Arkadan başa geçirilmesi için boyu ayarlanabilir lastiği bulunmalı.
15. Ambalajı tekli, temiz poşet içinde olmalı.
16. Şeffaf olmalı.
17. Maskenin yüze değen kısmı künt ve düz kenarlı olmalı.
18. GENEL ÖZELLİKLER
 - 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 18.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 18.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 18.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 18.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 18.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 18.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5770) ENTUBASYON TUPU STİLETİ LARGE (8.5-11)

Açıklama : ENTUBASYON TUPU STİLETİ LARGE (8.5-11)

1. Stile, minimal travma için atravmatik yumuşak uçlu olmalıdır.
2. Endotrakeal tüp içinde rahat hareket etmesini sağlayan kaygan yüzeye sahip olmalıdır.
3. Küçük, orta ve büyük olmak üzere 3 boyu bulunmalıdır.
4. Stile 27 cm'den kısa ve 33 cm'den uzun olmamalıdır.
5. Ürünler 2.5mm ve 10.0mm arası Endotrakeral Tüplerde kullanıma uygun olmalıdır.
6. Tek tek paketlenmiş ve steril olmalıdır.
7. Ürün CE belgesine sahip 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 1 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 8.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7418) MONOKA ENTUBASYON TUPU (S1-1000-S1-1630)

Açıklama : MONOKA ENTUBASYON TUPU (S1-1000-S1-1630)

1. Materyal:Poliprolen ip, 0.64 mm silikon tübing
2. Silikon tübing uzunluğu 240 mm olmalı
3. Poliprolen ip uzunluğu 415x2 mm olmalı
4. Tübing punktuma oturan plağı 4 mm olmalı
5. Çift steril ambalajda sunulmalı
6. CE ve ISO belgeli olmalı
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
9. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
10. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
11. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5058) SANTRAL VENOZ KATETER 1L 16G 70 CM

Açıklama : SANTRAL VENOZ KATETER 1L 16G 70 CM

1. Setin içerisinde IV. kanül, kateter, guide bulunmalıdır.
2. İntravenöz kanül, kateter boyu ve çapı ile uyumlu olmalıdır.
3. IV. kanül damara hasar vermeyecek yapıda olmalıdır.
4. Kateter, transparan, radyopak ve luer-lock standartlarına uygun olmalıdır.
5. Kateter üzerinde cm çizgileri belirgin olmalıdır.
6. Kateterin şeffaf koruyucu kılıfı olmalıdır.
7. Guide kateterden kolayca ayrılmalıdır.
8. IV. kanül kateter geri çekilmesi gerektiğinde kateteri kesmeyecek özellikte olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 9.5. 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.
 - 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7813) UMBLICAL ARTER KATETER 3.5 FR

Açıklama : UMBLICAL ARTER KATETER 3.5 FR

1. Katater kanserojen DEHP kimyasalı içermeyen özel üretim kan uyumluluğu yüksek Poliüretane dan üretilmiş olmalıdır. Yüklenici firma kataterin bu özelliğini kanıtlayan belge veya katalog ile ispatlamalıdır.
2. Transparan katater x-ray altında görüntülenebilmesi için radyopak olmalıdır.
3. Tek lümenli kataterin vasküler travma oluşturmaması amaçlı ucu yuvarlatılmış olmalı ve termo-sensitive olmalıdır.
4. Katater venöz ve arteriyel yoldan yerleştirilebilmelidir.
5. Katater infüzyon, enjeksiyon, kan ürünleri verilmesi ve exchange işlemlerinde kullanılabilir özellikte olmalıdır.
6. Kataterle birlikte aynı ambalaj içinde üçlü stopcock bulunmalıdır. Karışıklığa mahal vermemek amaçlı stopcock üzerinde arter için kırmızı venöz için mavi renk kodlu tıplar olmalıdır.

7. Katater çapı kullanıcının isteğine göre; 2.5 Fr, 3.5 Fr, 4.0 Fr, 5.0 Fr, olarak seçilebilmelidir.
8. Katater uzunluğu kullanıcının isteğine göre; 2.5 Fr için 30 cm, 3.5 Fr için 40 cm, 4.0Fr için 40 cm, 5.0 Fr için 40 cm, 8.0 Fr için 40 cm olarak seçilebilmelidir.
9. Katater üzerinde 4 cm'den 25 cm'e kadar nümerik derinlik işaretleri bulunmalıdır.
10. Katater, steril ve orjinal ambalajında teslim edilmelidir.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 11.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(6486) ACT FLIP KUVET

Açıklama : ACT FLIP KUVET

1. Act + Test küvetleri hasta başında, heparinizasyon yapılan hastaların Act değerini ölçmek için geliştirilmiş olmalıdır.
2. Act + Test küvetleri yapılan testi cihaza otomatik olarak tanıtan optik sisteme sahip olmalıdır.
3. Act + Test küvetleri microsample (tek damla kan) ile çalışabilecek yapıda olmalıdır.
4. Act + Test küvetleri ile beraber en az 2 adet küvetlerle uyumlu cihaz verilmelidir.
5. Act + Test küvetleri ambalajı açıldıktan itibaren 24 saat bozulmadan teste hazır olarak kalabilmelidir.
6. Act + Test küvetleri hipotermiden etkilenmemelidir.
7. Act + Test küvetleri hemodilasyondan etkilenmemelidir.
8. Act + Test küvetleri tekli ambalajlarda kullanıma hazır olmalıdır.
9. CE uyum belgesi 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 1 yıl olmalıdır.
 - 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 10.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.

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

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

(5770) ENTUBASYON TUPU STİLETİ SMALL (2.5-4.5)

Açıklama : ENTUBASYON TUPU STİLETİ SMALL (2.5-4.5)

1. Stile, minimal travma için atravmatik yumuşak uçlu olmalıdır.
2. Endotrakeal tüp içinde rahat hareket etmesini sağlayan kaygan yüzeye sahip olmalıdır.
3. Küçük, orta ve büyük olmak üzere 3 boyu bulunmalıdır.
4. Stile 27 cm'den kısa ve 33 cm'den uzun olmamalıdır.
5. Ürünler 2.5mm ve 10.0mm arası Endotrakeal Tüplerde kullanıma uygun olmalıdır.
6. Tek tek paketlenmiş ve steril olmalıdır.
7. Ürün CE belgesine sahip 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 1 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 8.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10991) SİLİKON DOUBLE 3 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU

Açıklama : SİLİKON DOUBLE 3 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU

1. Tüp yeni doğan bebeklerde kullanılabilecek yapıda olmalıdır.
2. Sistem çift tüplü olmalıdır.
3. Tüp bio uyumluluğu en yüksek malzeme olan silikondan imal olmalıdır.
4. Tüp'ün distal uçları travmatize riskini önlemek amaçlı yuvarlatılmış ve açık uçlu olmalıdır.
5. Tüp'ün distal uçlarında birer santim aralıklı 5 cm'lik hat boyunca derinlik işaretleri olmalıdır.
6. Tüp'ün proksimal ucunda ISO standartlarında 15mm'lik adaptör olmalıdır.

7. Tüplerin iç çapları 1.5mm ila 3.0mm, dış çapları 2.7mm ila 5.0mm arasında değişen boyutlarda olmalıdır.
8. Sistem CE, ISO belgelerine sahip olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.4. 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.
 - 9.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10879) FOLEY SONDA NO:8

Açıklama : FOLEY SONDA NO:8

1. Kateter tamamıyla silikon kaplı doğal lateksten yapılmış olmalı
2. Sondalar tamamen steril olmalı ve tekli paketler içerisinde bulunmalı.
3. Sondanın hem dış hem iç paketi, steril tekniği bozmadan, kolay açılabilir nitelikte olmalı. (İç paketin sondanın üretraya giren ucundaki kısmı, çekince kolayca kopacak şekilde kesme işareti ile bağlantılı olmalı.)
4. Sondalar iki yollu 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. Yuvarlatılmış kapalı distal ucu olmalı ve travma oluşturmayacak yumuşaklıkta 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 son sıvı sızdırmamalı, patlamamalıdır, sonda çıkarılırken balondaki su tamamen boşaltılabilir. Balon yapısı pürüzsüz ve yuvarlak olmalıdır.
10. Balon şişirme valfi çeşitli size'lar 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 miatlı 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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı 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 satıldığını bildirmelidir.
- 13.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(12163) LIGACLIP (SMALL)

Açıklama : LIGACLIP (SMALL)

1. Klipler titanyumdan üretilmiş olmalıdır.
2. Klipler istenilen ölçülerde olmalıdır.
3. Kartuşlar en az 6 klipli olmalıdır.
4. Kartuş ve klipler steril ambalajlarında muhafaza edilmelidir.
5. Kartuş ve klipler tek kullanımlık olmalıdır.
6. Kliplerin tel yapısı, paralel olarak ucuca kapanmalı ve sert baskı anında kilitlenerek doku ve damarın kesilmesini engellemelidir.
7. Kliplerin metal alaşımı MRI ve Röntgen cihazlarının manyetik alanından hiç etkilenmeyecek şekilde olmalıdır.
8. Klipler işaretleme yapmak için kullanılabilir.
9. Teslimat esnasında her ölçülerde 3 er adet numune üzerinden değerlendirilecektir.
10. Malzemelerin teslim tarihinden itibaren 24 ay miyadı olmalıdır.
11. Sterilizasyon şekli ve son kullanım tarihi mutlaka belirtilmelidir.
12. Ürünler ile birlikte istenilen ölçülerde 100 adet aplikatör/klip atıcı, (hastanemizde kullanılmakta olan ürünler için istenilen ölçülerde 30 adet aplikatör/klip atıcı) ücretsiz olarak verilecek, herhangi bir arıza durumunda tedarikçi firma değişim yapmayı taahhüt etmelidir.
13. Kartuşlardan atıcıya bir klip takılırken diğer kliplerin yapısı bozulmayacak şekilde düzenlenmiş olmalıdır.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
15. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
16. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
17. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
18. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
19. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

20. Kartuşlar klip atıcıya takılırken yapısı bozulmamalı, uyumlu olmalı ayrıca bir klibe takılırken diğer klipler yerinden oynamamalıdır.

(5095) SANTRAL VENOZ KATETER 2 FR/23G (PERİFERAL YOLDAN)

Açıklama : SANTRAL VENOZ KATETER 2 FR/23G (PERİFERAL YOLDAN)

1. Yenidoğan ve çocuklarda periferik yoldan intravenöz olarak ilaç ve beslenme solüsyonu vermek için özel olarak imal edilmiş olmalıdır.
2. Özellikle 1 kg'dan küçük yeni doğanlarda kullanılabilir özellikte olmalıdır.
3. Kateter vücutta uzun süreli bekleyebilecek ve damarı travmatize etmeyecek poliüretan malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
4. Kateter son derece fleksible olup prematüre bebeklerde bile kolaylıkla tolere edilebilmelidir.
5. Sistem yerleştirme işleminde kullanılacak gerekli malzeme ile birlikte aynı ambalaj içinde olmalıdır. Yerleştirme işlemi için ayrı bir malzemeye ihtiyaç duyulmamalıdır.
6. Sistem içinde yer alan introducer kırılabilir iğne olmalıdır.
7. Kırılabilir iğne modelde iğne çapı 20G 25mm olmalıdır.
8. Kateter ucu damar yüzeyine zarar vermemesi ve rahat pozisyonlandırma için atravmatik özellikte olmalıdır.
9. Kateter kalınlığı 23 G uzunluğu ise 30 cm olmalıdır.
10. Kateter x-ray altında görüntülenebilmesi için radyopak olmalıdır.
11. Kateterin lümenlerinin proksimal ucunda, enjeksiyon ve infüzyon kolaylığı için PUR'dan mamul uzatma olmalıdır. Uzatmalar üzerinde gerektiğinde kullanmak için klempler bulunmalıdır.
12. Uygulama kolaylığı sağlamak için kateter üzerinde derinlik markerları bulunmalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER

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

13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.

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

13.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine 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.

(10991) SİLİKON DOUBLE 2.5 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU

Açıklama : SİLİKON DOUBLE 2.5 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU

1. Tüp yeni doğan bebeklerde kullanılabilecek yapıda olmalıdır.
2. Sistem çift tüplü olmalıdır.
3. Tüp bio uyumluluğu en yüksek malzeme olan silikondan imal olmalıdır.
4. Tüp'ün distal uçları travmatize riskini önlemek amaçlı yuvarlatılmış ve açık uçlu olmalıdır.
5. Tüp'ün distal uçlarında birer santim aralıklı 5 cm'lik hat boyunca derinlik işaretleri olmalıdır.
6. Tüp'ün proksimal ucunda ISO standartlarında 15mm'lik adaptör olmalıdır.
7. Tüplerin iç çapları 1.5mm ila 3.0mm, dış çapları 2.7mm ila 5.0mm arasında değişen boyutlarda olmalıdır.
8. Sistem CE, ISO belgelerine sahip olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.4. 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.
 - 9.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4576) BIYOSIT BARIYERLİ KORUYUCU ELDIVEN

Açıklama : BIYOSIT BARIYERLİ KORUYUCU ELDIVEN

1. Eldiven tüm tıbbi ve cerrahi müdahalelerde, viral kontaminasyondan ve vücut sıvıları ile bulaşan hastalıklardan maksimum düzeyde koruma sağlamalıdır.
2. Eldiven en az iki kat şeklinde viral ve bakteriyel kontaminasyonu engelleyici amaca yönelik üretilmiş olmalıdır.
3. Eldivenin dezenfektan ajan içeren biosit bariyer özelliğine sahip olmalıdır.
4. Dezenfektan karışımı, en üst düzeyde patojen koruma sağlayacak şekilde ve özellikle iç kısımlara nüfuz etmesini engelleyecek teknoloji ile üretilmiş olmalıdır.
5. Gamma irradiation tekniği ile steril edilmeli, steril tarihinden itibaren 3 yıl miadlı olmalıdır.
6. İç paket üzerinde eldivenin hangi el için olduğu belirtilmeli ve steril eldiven giyim kurallarına uygun katlanmış olmalıdır.
7. Mikroorganizma popülasyon ölçümü EN 1174-1 Standartlarına uygun olmalıdır.
8. In vitro sitotoksite değerlendirmesi EN ISO 10993-5 Standartlarına uygun olmalıdır.
9. Sızdırmazlık özellikleri NF EN 455-1 AQL:1,5 Standartlarına uygun olmalıdır.
10. TSE ve FDA belgeleri olması tercih sebebidir.

11. Ürünle ilgili bilimsel kanıtların olması tercih sebebidir.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 12.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 12.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 12.6. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 12.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(161) KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:3

Açıklama : KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:3

1. Tüpün ucunda Murphy gözü bulunmalıdır.
2. Dokulara toksik olmayan yüksek kalitede saydam, medikal PVC den üretilmiş ve konnektörü ile birlikte steril ambalajda olmalıdır.
3. Ambalajı taşıma v.b. sırasında sterilityi bozmayacak şekilde olmalıdır.
4. Lateks içermemelidir.
5. Balonlu ve balonsuz seçenekleri olmalıdır
6. Tek kullanımlık olmalıdır.
7. Balonlu olanlarda balonların yüksek hacim ve düşük basınç özelliği olmalıdır.
8. Konnektörü tüpten kolayca ayrılmayacak özellikte olmalıdır.
9. Tüp üzerinde okunaklı olarak cm yazıları ve no'su bulunmalıdır.
10. Pilot balonu valfli olmalı ve hava kaçacağını önleyecek özellikte olmalıdır.
11. Tüpün ucu yumuşak, oblik kesimli olmalı ve dokulara travmatik olmamalıdır.
12. Balon tüp üzerinde seviye oluşturmamalıdır.
13. Radyopak olmalıdır.
14. Entübasyon tüplerinin İD, OD, boy olarak ekte belirtilen özellikleri karşılamalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER

- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 15.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 15.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 15.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5770) ENTUBASYON TUPU STİLETİ MEDIUM (5.0-8.0)

Açıklama : ENTUBASYON TUPU STİLETİ MEDIUM (5.0-8.0)

1. Stile, minimal travma için atravmatik yumuşak uçlu olmalıdır.
2. Endotrakeal tüp içinde rahat hareket etmesini sağlayan kaygan yüzeye sahip olmalıdır.
3. Küçük, orta ve büyük olmak üzere 3 boyu bulunmalıdır.
4. Stile 27 cm'den kısa ve 33 cm'den uzun olmamalıdır.
5. Ürünler 2.5mm ve 10.0mm arası Endotrakeral Tüplerde kullanıma uygun olmalıdır.
6. Tek tek paketlenmiş ve steril olmalıdır.
7. Ürün CE belgesine sahip 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 1 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 8.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(161) KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:4.5

Açıklama : KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:4.5

1. Tüpün ucunda Murphy gözü bulunmalıdır.
2. Dokulara toksik olmayan yüksek kalitede saydam, medikal PVC den üretilmiş ve konnektörü ile birlikte steril ambalajda olmalıdır.
3. Ambalajı taşıma v.b. sırasında sterilitiyi bozmayacak şekilde olmalıdır.
4. Lateks içermemelidir.
5. Balonlu ve balonsuz seçenekleri olmalıdır
6. Tek kullanımlık olmalıdır.
7. Balonlu olanlarda balonların yüksek hacim ve düşük basınç özelliği olmalıdır.
8. Konnektörü tüpten kolayca ayrılmayacak özellikte olmalıdır.
9. Tüp üzerinde okunaklı olarak cm yazıları ve no'su bulunmalıdır.
10. Pilot balonu valfli olmalı ve hava kaçacağını önleyecek özellikte olmalıdır.
11. Tüpün ucu yumuşak, oblik kesimli olmalı ve dokulara travmatik olmamalıdır.
12. Balon tüp üzerinde seviye oluşturmamalıdır.
13. Radyopak olmalıdır.
14. Entübasyon tüplerinin İD, OD, boy olarak ekte belirtilen özellikleri karşılamalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
 - 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 15.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 15.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 15.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 15.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(11045) LIGACLIP (LARGE)

Açıklama : LIGACLIP (LARGE)

1. Klipler titanyumdan üretilmiş olmalıdır.
2. Klipler istenilen ölçülerde olmalıdır.

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

(4867) VAKUMSUZ PUNCH

Açıklama : VAKUMSUZ PUNCH

1. Keratoplasti ameliyatında donör korneanın uygun şekilde kesilebilmesinde uygulanmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. kesiciliği mükemmel olmalıdır.
3. Bıçağı korumak için koruma ringi bulunmalıdır.
4. Korneayı işaretlemek için 4 yanında işaretleme delikleri bulunmalıdır.
5. Beraberinde steril işaretleme kalemi verilmelidir.
6. Trepan kutusunda keratoplasti için üretilmiş 3/8 mm daire iğneli, 10/0 monofilaman suture olmalıdır.

7. 6.0-9.5 mm aralığında seçenekler olmalıdır
8. Ürün steril ve orijinal ambalajında olmalı, ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim parti seri (LOT) numarası ve UBB kodu belirtilmiş olmalıdır.
9. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl (24 ay) olmalıdır.
10. Onaylı ürün (barkod) numaraları teklifle birlikte sunulmalı ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile mutlaka kalem bazında ilişkilendirilmelidir.
11. Onaylı ürün (barkod) numaraları, EAN-13 veya HIBC formatında ürün ambalajı üzerinde yer almalıdır.
12. Yüklenici firma, ürüne ait marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası varsa model ve firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunulmalıdır.
13. Yüklenici firma, vereceği ürün ölçülerini kliniğin ihtiyaçları doğrultusunda hazırlanacak listeye göre belirleyecek, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan değişik ölçülerdeki ürünleri istenilen ürünlerle değiştirmeyi kabul edecektir.
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürün, 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. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
17. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4851) SASILIK KOTERİ

Açıklama : SASILIK KOTERİ

1. Fine tip olmalıdır.
2. Düşük dereceli ısıya sahip olmalıdır.
3. Temp range seviyesi 1100°F (±50°F) olmalıdır.
4. Pille çalışmalı ve steril edilebilmelidir.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. 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.
9. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(11069) LAPAROSKOPIK BIPOLAR DAMAR KESME VE MUHURLEME PROBU 10 MM KUNT UCLU

Açıklama : LAPAROSKOPIK BIPOLAR DAMAR KESME VE MUHURLEME PROBU 10 MM KUNT UCLU

1. Prob 10 mm.lik trokarla minimal invazif ameliyatlarda kullanılabilir.
2. Prob disposable olmalı ve cihaz bağlantısı için gereken kablo probun üzerinde bulunmalıdır.
3. Damar mühürleme prensipleriyle çalışan cihazlara uyumlu olmalıdır.
4. Probun çenesi en az 4.5 cm, şaftı ise en az 36 cm uzunluğunda olmalıdır.
5. Şaft tamamen izolasyon maddesiyle kaplanmış olmalıdır.
6. Probun tutacındaki elcik ile çene açılarak ligasyonu yapılacak dokunun çeneye yerleştirilmesi sağlandıktan sonra elcik kilitlenip mühürleme işlemi yapılmalı ve takiben tutaçtaki düğmeyle probtaki bıçak aktive edilerek kesme işlemi yapılmalıdır
7. Prob mühürleme ve kesme işlemini 7 mm çapına kadar olan vasküler dokular üzerinde yapabilmelidir.
8. Prob ve proba bağlı kablosu steril orjinal pakette bulunmalıdır.
9. Cihazın elden kumanda edilebilmesi için üstünde bir aktivasyon düğmesi bulunmalıdır.Cihaz istenildiğinde elden, istenildiğinde ayakta kumanda edilebilmelidir.
10. Prob, damar mühürleme prensibi ile çalışan cihazın dokudan aldığı geri bildirim sayesinde, dokunun direncini ölçmeli ve ne kadar enerji vereceğini, ne kadar sürede vereceğini otomatik olarak hesaplayarak dokunun elastin ve kolejen yapısını denetle ederek kalıcı olarak mühürleyebilmeli ve enerjiyi mühürleme işlemi bittikten sonra otomatik olarak kesmelidir.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine 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 kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.