



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2026315

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 27/01/2026 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.

KADRİYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	SANTRAL VENOZ KATETER 3L 7 FR 20 CM	500,00	ADET
2	KATETER BAGLANTISI	500,00	ADET
3	LEADLER	4,00	ADET
4	SAKRAL SINIR STIMULATORLERİ	4,00	ADET
5	REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ PEDİATRİK	100,00	ADET
6	REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ ERİSKİN	250,00	ADET
7	UZATMALAR (SCS)	4,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 2026315

NOT : TEKLİFLER MARKA MODEL BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE ÖZBAY

TEL : 2324122408

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

218.0151.000	SANTRAL VENOZ KATETER 3L 7 FR 20 CM	ADET	500
210.0053.000	KATETER BAGLANTISI	ADET	500
252.0007.000	LEADLER	ADET	4
252.0009.000	SAKRAL SINIR STIMULATORLERİ	ADET	4
226.0048.000	REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ PEDIATRİK	ADET	100
226.0049.000	REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ ERİSKİN	ADET	250
254.0014.000	UZATMALAR (SCS)	ADET	4

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5093) SANTRAL VENOZ KATETER 3L 7 FR 20 CM

Açıklama : SANTRAL VENOZ KATETER 3L 7 FR 20 CM

- Set içindeki girişim iğnesi (18g) çapında, en az 6,35 cm uzunluğunda olmalıdır.
- Kateteler, poliüretan ve radyopak olmalıdır.
- Kateter, çok ince lubrikasyonlu soft uçlu olmalıdır.
- Kateter,kolay okunabilir uzunluk işareti olmalıdır ayrıca işaretler de silinmemelidir
- Kateter, üç lumenli, 2.4 mm çapında,7f,20 cm uzunluğunda(distal lumen:16 G,middle lumen:18 G,proksimal lumen:18G)olmalıdır.
- Kateterde,line hatları için kapak olmalıdır
- Kateterde,farklı renkler ile kodlanmış,transparan uzantı tüpleri ve bunlarda uygulamanın kısa süreli durdurulması için klemp olmalıdır.
- Kateterde,hareketli fiksasyon kanatları ve bunu sabitleyen ikinci bir fiksasyon klipi olmalıdır.
- Kılavuz tel,kink yapmayan materyalinden imal edilmiş olmalıdır.
- Klavuz tel,fleksibl j uçlu,tek el ile kullanılabilen ergonomik özel kılıfta,uzunluk işareti, en az 0,80 mm çapında ve 50 cm uzunluğunda olmalıdır.
- Dilatör olmalıdır ve dilatasyon esnasında kolaylıkla bükülmemelidir.
- Fiksasyon konnektörü olmalıdır.
- Ulusal kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalıdır ve Ce ambalaj üzerine belirtilmelidir.
- GENEL ÖZELLİKLER
 - Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 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 ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 14.5. 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.
- 14.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(13699) UZATMALAR (SCS)

Açıklama : UZATMALAR (SCS)

1. Uzatma, nörostimülatörün verdiği düşük voltajdaki elektrik akımının, SNS Lead'e taşınmasını sağlayan sistem olmalıdır.
2. Uzatma, Lead ile uyumlu olmalıdır. Uzatmanın distal kısmında 4 adet konnektör bağlantısı bulunmalı, proximal kısmında ise nörostimülatörün tek kanalına bağlantı yapılabilmesini sağlayan 1 adet konnektör bağlantısı olan tek çıkışı bulunmalıdır.
3. Tünelleme için cilt altı taşıyıcı elemanı olmalıdır.
4. Uzatma, silikon kauçuktan yapılmış olmalıdır.
5. Uzatma uzunluğu 10cm-110 cm aralığında olmalıdır.
6. Uzatma, uluslararası kalite güvence onayı olmalıdır.
7. Uzatma, paketlenme öncesi etilen oksit ile steril edilmiş olup tek kullanım için uygun olmalıdır. Paket açıldıktan sonra tekrar steril edilememeli ve tekrar kullanılmamalıdır.
8. Tıbbi cihaz kapsamına giren ürünler için İsteklilerin T.C.İlaç ve Tıbbi cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na(TİTUBB) kayıtlı olması ve alımı yapılacak tıbbi cihazların TİTUBB'da Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olması gerekmektedir.
9. Ürünün ambalajı açıldığında kullanıma uygun olmayan hatalı ürünü yüklenici firma yenileri ile ücretsiz olarak değiştirecektir.
10. Uzatma için saklama koşulu 57? üzeri ve -34? altı olmamalıdır
11. Ürün miadı en az 60 gün olacaktır.Firma ürünün miadının 1 ay kala kullanılmamış ürünü değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
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; 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.
- 12.5. 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.
- 12.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
- 12.7. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirim kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

(13700) LEADLER

Açıklama : LEADLER

1. MR Uyumlu Sakral Stimülasyon lead, nörostimülatörün verdiği düşük voltajdaki elektrik akımını hedeflenen bölgeye ulaştırmak için tasarlanmış, sakral sinir stimülasyonu tedavisinde kullanılan nörostimülatör sisteminin bir parçası olmalıdır.
2. SNS Lead elektrodları platinum/iridium, bağlantı tesbitleri poliüretandan yapılmış olmalıdır. Kalıcı lead tırnaklı (leadin kaymasını önleyen tıranlı yapı) olmalıdır.
3. Sakral Stimülasyon Lead en az 4 elektrodu bulunmalıdır.
4. Sakral Stimülasyon lead, aşağıda belirtilen komponentleri içeriyor olmalıdır.
 - 4.1. Sakral Stimülasyon Lead (tırnaklı)
 - 4.2. Tesbit edici (sabitleyici)
 - 4.3. 14 gauge Tuohy iğne
 - 4.4. Test kabloları
 - 4.5. Tünelleme aracı
5. Lead paketleme öncesi etilen oksit ile steril edilmiş olmalı tek kullanım için uygun olmalıdır. Paket açıldıktan sonra tekrar steril edilememeli ve tekrar kullanılmamalıdır.
6. Lead ve aksesuarları için saklama koşulu 57? üzeri ve -34? altı olmamalıdır.
7. Lead'in uluslararası kalite güvence onayı olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 8.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
 - 8.7. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

(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.

(9318) REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ ERİSKİN

Açıklama : REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ ERİSKİN

1. Şeffaf non- toksik PVC'den üretim olmalıdır.
2. Standart bağlantı konektörü olmalıdır.
3. Ayarlanabilir burun klipsi, elastik baş şeridi olmalıdır.
4. Rezervuar torbalı olmalıdır.
5. Geri dönüşü engelleyen sübapı olmalıdır.
6. 200cm $\pm$ 10 cm uzunluğunda hortumu olmalıdır.
7. Tek kullanımlık olmalıdır.
8. Erişkin boy 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' nin 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.

(13698) SAKRAL SINIR STIMULATORLERİ

Açıklama : SAKRAL SINIR STIMULATORLERİ

1. Nörostimülatör Sistemi, elektrotlara nörostimülatör vasıtasıyla düşük voltajda elektrik akımı göndererek hedeflenen bölgenin uyarılmasını sağlayan tamamen implante edilebilir, dışarıdan programlanabilir bir sistem olmalıdır.
2. Nörostimülatör Sistemi, 1 adet nörostimülatör, 1 adet lead, 1 adet uzatma ve bağlantı kablosu, 1 adet hasta programlayıcısından oluşmalıdır.
3. Nörostimülatör, titanyumdan yapılmış olmalı, İnsan vücudunda alerji, enfeksiyon vb problemler yaratmayacak nitelikte olmalıdır.
4. Nörostimülatör, elektriksel parametreleri (frekans, amplitude, dalga genişliği) Doktor veya tıp teknikeri tarafından kolaylıkla harici bir el cihazı ile değiştirilebilmeli ve tekrar programlanabilmeli ve bu programlama işlemi için hastaya cerrahi bir işlem yapılmasına gerek olmamalıdır.
5. Nörostimülatör pili tükendiğinde değiştirme işlemi ek aksamaları (lead, uzatma vb) ellemeksizin sadece Nörostimülatörün kendisinin değiştirilmesi ile tedavinin devam etmesine imkan tanımalıdır.
6. Nörostimülatör İnsan vücudunda alerji, enfeksiyon vb problemler yaratmayacak malzemeden üretilmiş olmalıdır.
7. Nörostimülatör ağırlığı 50 gr, Hacimi 25 cm³ den az olmalıdır.
8. Nörostimülatör, hastanın endikasyonuna bağlı olarak aşağıda belirtilen iki ayrı çalışma moduna programlanabilmelidir.
 - 8.1. Cycling mod : Programlanan zaman aralıklarına göre gün içerisinde nörostimülatörün farklı modlarda otomatik olarak çalışması

- 8.2. Continuous mod : Programlanan ayarda nörostimülatörün sürekli çalışması
9. Sistem steril ambalajında olmalıdır.
10. Uluslararası kalite güvence onayı olmalıdır.
11. Interstim Nörostimülatör ve hastaya teslim edilen programlayıcı veya kontrol miknatısı en az 24 ay (2 yıl) garantili olmalıdır.
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; 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.
 - 12.5. 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.
 - 12.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
 - 12.7. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

(7287) KATETER BAGLANTISI

Açıklama : KATETER BAGLANTISI

1. Ürün mekanik ventilasyon tedavisi gören hastalarda trakeostomi kanülü veya endotrakeal tüp ile solunum devresi bağlantısında kullanılmalıdır.
2. Ürün 15 cm uzunluğunda ,15 mm çapında Y konnektöre giriş adaptörü 15 mm M ve PVC smoothbore (spiralli) yapıda ve şeffaf olmalıdır.
3. Solunum devrelerinin tüp bağlantısına olan kuvvetini bertaraf etmek ve hasta konforunu artırmak amacıyla, ürünün hortum ve tüp birleşim yerleri flexible- swivwl yapıda, bağlandığı tüp ile kendi hortumu arasında birbirinden farklı veya aynı yönlerde rotasyona uygun, baş kısmı 360 derecelik hareket kabiliyeti sağlaması için oynar yapıda olmalıdır.
4. Hastayı ventilatörden ayırmadan fiberoptik bronkoskopi ve aspirasyon uygulama olanağı sunmak için ürün üzerine 3,50mm ve 9,50 mm çaplarında hava kaçağına izin vermeyecek şekilde 2 adet tıpalı port olmalıdır.
5. Ürünün ölü boşluğu maksimum 30ml olmalıdır.
6. Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalı, ambalaj etiketi üzerinde ürünün adı bulunmalıdır.
7. Ürün, en az 100000 class clean-room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.
8. Ürün, TSE ve CE belgesine (class IIa) 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 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, 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.