



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2026398

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 03/02/2026 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.

KADRIYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	BRONKOALVEOLER LAVAJ KATETERİ PEDIATRİK	50,00	ADET
2	COMPOUNDER TRANSFER SETİ	250,00	ADET
3	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU NO:2	70,00	ADET
4	EXTENSION LINE M/F (VENOZ)	1.250,00	ADET
5	BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:12	3.850,00	ADET
6	FOTOTERAPI GOZ BANDI (BUYUK)	300,00	ADET
7	FOTOTERAPI GOZ BANDI (KUCUK)	100,00	ADET
8	FOTOTERAPI GOZ BANDI (ORTA)	200,00	ADET
9	ISI NEM TUTUCU PEDIATRİK FİLTRE	2.000,00	ADET
10	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:4	210,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 2026398

NOT : TEKLİFLERDE MARKA MODEL UBB KODU BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2026398

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 03/02/2026 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

11	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU NO:5.5	50,00	ADET
12	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:4	15,00	ADET
13	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:4.5	75,00	ADET
14	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:5	5,00	ADET
15	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:5.5	5,00	ADET
16	KOMBINE SPINAL EPIDURAL IGNE SETİ	10,00	ADET
17	MASKE OKSİJEN KUCUK	4.250,00	ADET
18	MASKE STANDART CPAP	250,00	ADET
19	NAZOGASTRIK SONDA NO:12	600,00	ADET
20	NAZOGASTRIK SONDA NO:14	3.600,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 2026398

NOT : TEKLİFLERDE MARKA MODEL UBB KODU BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2026398

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 03/02/2026 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.

KADRIYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

21	NAZOGASTRIK SONDA NO:20	60,00	ADET
22	NAZOGASTRIK SONDA NO:18	600,00	ADET
23	OTOMATİK STERİL BIOPSI İGNESİ 18 G 20 CM	150,00	ADET
24	PEDİATRİK SANTRAL VENOZ KATETER 3L 5 FR 20 CM	30,00	ADET
25	PERKUTAN TRAKEOTOMİ SETİ NO:7 (FORCEPSİZ)	25,00	ADET
26	SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)	75,00	ADET
27	SANTRAL VENOZ KATETER 2 FR/23G (PERİFERAL YOLDAN)	10,00	ADET
28	THERMOVENT O2 (LINE)	2.700,00	ADET
29	THERMOVENT T (FİLTRE)	3.000,00	ADET
30	SİLİKON DOUBLE 1.5 MM NEONATAL NASAL VENTİLASYON TUPU	230,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 2026398

NOT : TEKLİFLERDE MARKA MODEL UBB KODU BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2026398

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **03/02/2026 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.

KADRIYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

31	SILIKON DOUBLE 2 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU	150,00	ADET
32	SILIKON DOUBLE 2.5 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU	10,00	ADET
33	SILIKON DOUBLE 3 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU	5,00	ADET
34	SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (PEDIATRİK)	25,00	ADET
35	SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (NEONATAL)	70,00	ADET
36	SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (ERİSKİN)	50,00	ADET
37	PERİFERİK BLOK İGNE (KATETERLİ) ULTRASON ALTINDA GÖRÜLEBİLEN	200,00	ADET
38	PERİFERİK BLOK SETİ (KATETERSİZ) ULTRASON ALTINDA GÖRÜLEBİLEN	250,00	ADET
39	REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ ERİSKİN	1.300,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 2026398

NOT : TEKLİFLERDE MARKA MODEL UBB KODU BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

4/36

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

218.0021.000	BRONKOALVEOLER LAVAJ KATETERİ PEDIATRİK	ADET	50
208.0001.000	COMPOUNDER TRANSFER SETİ	ADET	250
207.0001.000	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU NO:2	ADET	70
242.0014.000	EXTENSION LINE M/F (VENOZ)	ADET	1250
208.0008.000	BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:12	ADET	3850
212.0029.000	FOTOTERAPİ GOZ BANDI (BUYUK)	ADET	300
212.0030.000	FOTOTERAPİ GOZ BANDI (KUCUK)	ADET	100
212.0031.000	FOTOTERAPİ GOZ BANDI (ORTA)	ADET	200
238.0008.000	ISI NEM TUTUCU PEDIATRİK FİLTRE	ADET	2000
207.0031.000	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:4	ADET	210
207.0039.000	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU NO:5.5	ADET	50
207.0040.000	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:4	ADET	15
207.0041.000	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:4.5	ADET	75
207.0042.000	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:5	ADET	5
207.0043.000	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:5.5	ADET	5
218.0076.000	KOMBİNE SPİNAL EPİDURAL İGNE SETİ	ADET	10
226.0015.000	MASKE OKSİJEN KUCUK	ADET	4250
226.0016.000	MASKE STANDART CPAP	ADET	250
232.0030.000	NAZOGASTRİK SONDA NO:12	ADET	600
232.0031.000	NAZOGASTRİK SONDA NO:14	ADET	3600
232.0033.000	NAZOGASTRİK SONDA NO:20	ADET	60
232.0034.000	NAZOGASTRİK SONDA NO:18	ADET	600
196.0005.000	OTOMATİK STERİL BİOPSİ İGNESİ 18 G 20 CM	ADET	150
218.0127.000	PEDIATRİK SANTRAL VENOZ KATETER 3L 5 FR 20 CM	ADET	30
235.0002.000	PERKUTAN TRAKEOTOMİ SETİ NO:7 (FORCEPSİZ)	ADET	25
218.0146.000	SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)	ADET	75
218.0148.000	SANTRAL VENOZ KATETER 2 FR/23G (PERİFERAL YOLDAN)	ADET	10
238.0018.000	THERMOVENT O2 (LINE)	ADET	2700
238.0019.000	THERMOVENT T (FİLTRE)	ADET	3000
238.0023.000	SİLİKON DOUBLE 1.5 MM NEONATAL NASAL VENTİLASYON TUPU	ADET	230
238.0024.000	SİLİKON DOUBLE 2 MM NEONATAL NASAL VENTİLASYON TUPU	ADET	150
238.0025.000	SİLİKON DOUBLE 2.5 MM NEONATAL NASAL VENTİLASYON TUPU	ADET	10

238.0026.000	SİLİKON DOUBLE 3 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU	ADET	5
210.0049.000	SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (PEDIATRİK)	ADET	25
210.0051.000	SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (NEONATAL)	ADET	70
210.0052.000	SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (ERİSKİN)	ADET	50
250.0005.000	PERİFERİK BLOK İGNE (KATETERLİ) ULTRASON ALTINDA GÖRÜLEBİLEN	ADET	200
250.0006.000	PERİFERİK BLOK SETİ (KATETERSİZ) ULTRASON ALTINDA GÖRÜLEBİLEN	ADET	250
226.0049.000	REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ ERİSKİN	ADET	1300

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(3530) EXTENSION LINE M/F (VENOZ)

Açıklama : EXTENSION LINE M/F (VENOZ)

1. Steril ambalaj içinde bulunmalıdır.
2. İntravenöz infüzyon setinin uzatılması amacıyla kullanıma uygun olmalıdır.
3. PVC den yapılmış, nonpirojen, her iki ucu bağlantı yapmaya uygun standartlarda olmalıdır.
4. 250 psi özellikte olmalıdır.
5. En az 120 cm uzunlukta olmalıdır.
6. GENEL ÖZELLİKLER
 - 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 6.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 6.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 6.6. 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.
 - 6.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5054) ISI NEM TUTUCU PEDIATRİK FİLTRE

Açıklama : ISI NEM TUTUCU PEDIATRİK FİLTRE

1. Ürün, higroskopik microwell kagıt yapıda ve bakteriyostatik olmalıdır.
2. Ölü boşluğu <15 ml olmalıdır.
3. Ağırlığı <15 g olmalıdır.
4. Tidal volüm kullanım aralığı 50-250 ml veya 50-300 ml olmalıdır.
5. Nemlendirme kapasitesi asgari 30mg/100ml olmalıdır.
6. Ürün düz olmalı, istendiğinde L-dirsek şeklinde teslim edilebilmelidir.
7. Ürün asgari %99,9999 partikül filtreleme özelliğine sahip olmalıdır.
8. Ürün steril olmalıdır.
9. Ürünün teknik özellikleri yapılmış referans laboratuvar sonuçları ile belgelenmelidir.
10. Ürün dışı şeffaf ve renksiz plastikten üretilmiş olmalıdır.
11. Ürün özellikleri üretici firmanın internet sitesi veya katalogunda yer alıyor 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 1 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 eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş 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.

(161) KAFSİZ ENTUBASYON TUPU NO:5.5

Açıklama : KAFSİZ ENTUBASYON TUPU NO:5.5

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 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. Radyoopak 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.

(159) KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:4.5

Açıklama : KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:4.5

1. İçinde kırılma ve ezilmeyi önleyecek konnektöre kadar uzanan spiral yapısı olmalıdır.
2. Radyoopak 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 kaçağını 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.

(3532) KOMBINE SPINAL EPIDURAL IGNE SETİ

Açıklama : KOMBINE SPINAL EPIDURAL IGNE SETİ

1. Set: epidural iğne, spinal iğne, kateter, filtre, enjektör konektör, bel bölgesi sabitleyicisinden veya filtre tespit bandından oluşmalıdır.
2. Set: orijinal, steril, blister ambalaj içinde olmalıdır.
3. Epidural iğne tuohy bileyli olmalıdır. Uç kısmı geçilen tabakaların hissedilmesini engelleyecek şekilde aşırı keskin olmamalıdır.
4. Epidural iğne, 18G (en az 80 mm uzunlukta) olmalı, her 10 mm'sinde uzunluk işareti olmalıdır.
5. Epidural iğne, iğne içinde iğne tekniğine uygun olmalıdır.
6. Spinal iğne kalem uçlu (27G) olmalıdır. İğnenin renk kodu, iğne ucu yönünü gösteren çentik veya işareti olmalıdır.
7. Spinal iğne içindeki guide çıkarıldığında tekrar yerleşimi kolay olmalı ve iğne girişinde takılıp kırılmaya neden olmamalıdır.
8. Ponksiyon sonrası, spinal iğne ile epidural iğnenin kolay ve emin fiksasyonu için ve spinal iğne nin enjeksiyon esnasında doğru pozisyon emniyeti için ayarlanabilir kilitleme sistemi olmalıdır.
9. Epidural kateter, radyoopak, en az 80 cm uzunluğunda, 20, 21 G, uzunluk işaretli, ucunda en az 2-3 lateral delikli ve soft uçlu olmalıdır.
10. Epidural kateter rahat yerleştirilebilmesi için yardımcı parçası olmalıdır.
11. Epidural kateter bağlantıları kolayca çıkmayacak özellikte olmalıdır.
12. Kateter konektörü latekssiz olmalıdır.
13. Filtre kilit konektörlü loer-lock veya slip-lock uyumlu, en az 7 bar basınca dayanıklı, 0.2 mikron porlu olmalıdır.
14. Lateks içermeyen cıentalı LOR enjektör (8-10 ml) olmalıdır. Enjektör ve pistonu sıvı-hava kaçışını engelleyecek şekilde direnç kaybı yöntemine uygun ve luer-lock veya slip-lock uyumlu olmalıdır.

15. Uluslararası Kalite belgeleri, ISO ve/veya CE sertifikaları olmalıdır.Bu istendiğinde belgelenebilmelidir.
16. Bel bölgesi sabitleyicisi allerjik olmamalıdır.
17. GENEL ÖZELLİKLER
 - 17.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 17.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 17.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 17.4. 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.
 - 17.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 17.6. 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.
 - 17.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10990) NAZOGASTRIK SONDA NO:20

Açıklama : NAZOGASTRIK SONDA NO:20

1. Tıbbi PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Ucu yuvarlatılmış ve atravmatik olmalıdır.
3. Sondanın distal kısmındaki çıkışında en az 3 delik olmalıdır.
4. Sonda üzerinde işaretlenmeye yardımcı çizgiler olmalıdır.
5. Dışarıda kalan ucu beslenme setleri beslenme setleri çam uçlu enjektör ile bağlantıya uygun olmalıdır. Renk kodlu olmalıdır.
6. Ölçekli derinlik işareti olmalıdır.
7. Giriş kolaylığı sağlayan yüzey olmalıdır.
8. Bükülmeye dirençli kolay yerleştirmeyi sağlayan sertlikte olmalıdır.
9. Boyları en az 120 cm olmalıdır.
10. Sondalar tekli steril paketlerde olmalıdır.
11. Nazogastrik sondalar radyografilerde görüntülenebilir (radyoopak) 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 1 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, 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.
- 12.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 12.6. 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.
- 12.7. 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, radyoopak 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 oluşturmamasına 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.

(8430) COMPOUNDER TRANSFER SETİ

Açıklama : COMPOUNDER TRANSFER SETİ

1. Cihaz ile birlikte kullanılacak olan Transfer Set, tedavi protokolünde yer alan solüsyon ve ilaçların tek bir torbaya dolum yapılabilmesine olanak vermelidir.
2. Transfer set cihaz ile kullanılan malzemeler ile uyumlu olmalıdır.
3. Transfer Set şişe, flakon, mediflex torba ve şırınga kaynaklı konteynırların kullanımına uygun olarak dizayn edilmiş olmalı ve her bir çeşit solüsyonda kullanılmak üzere steril tekli ambalajlarda paketlenmiş olmalıdır. Ne ile steril edildiği ve son kullanma tarihi paket üzerinde yazılı olmalıdır.
4. Transfer Set şişe, flakon, mediflex torba ve enjektörlerle gün içerisinde sayısız doluma olanak sağlamalıdır.
5. 24 Saat kullanıma imkan vermelidir.

(161) KAFSIZ ENTUBASYON TUPU NO:2

Açıklama : KAFSIZ ENTUBASYON TUPU NO:2

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.

(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 (cirt bant) ile çıkmaması 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.

(4937) MASKE OKSİJEN KUCUK

Açıklama : MASKE OKSİJEN KUCUK

1. Burun ve yüz yapısına anatomik olarak uygun olmalıdır.
2. Yumuşak tahriş etmeyen non-toksik medikal sınıf PVC'den yapılmış olmalıdır.
3. Kolayca temizlenebilmelidir.
4. Maskenin O2 girişi yeri ile flowmetre arasında ara konektörü olmalı ve hortum uzunluğu 165 cm ± 30 olmalı.
5. Başı çevreleyen lastiği esnek fakat kolay deforme olmayacak nitelikte olmalıdır.
6. Maskenin her iki yanında fazla O2 ve CO2 çıkışı için delikler olmalıdır.
7. Hortumu kaza ile kırılırsa bile O2'yi iletebilme özelliğine sahip olmalı fleksible olmalı.
8. Yüzde rahat durmayı sağlayacak tahriş yapmayan burun üzerine yerleştirilen ince metal mandalı olmalı.
9. Maskenin hortum kısmı hastanemizin merkezi oksijen sistemine bağlı olan sisteme uyumlu olmalı.
10. Maskenin hortum kısmı balon-maske sistemine de takılabilir ayrılabilir nitelikte olmalı.
11. Arkadan başa geçirilmesi için boyu ayarlanabilir lastiği bulunmalı.
12. Ambalajı tekli, temiz poşet içinde olmalı.
13. Şeffaf olmalı.
14. Maskenin yüze değen kısmı küt ve düz kenarlı olmalı.
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.

(10991) SILIKON DOUBLE 1.5 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU

Açıklama : SILIKON 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 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.

(6557) SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (PEDIATRİK)

Açıklama : SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (PEDIATRİK)

1. Cerebral oksimetre sensörünün neonatal, pediatrik (40 kg ve altı) ve yetişkin (40 kg ve üzeri) tipleri olmalıdır.
2. Sensör cerebral korteksden beyin ve iskelet kaslarının oksijenlenmesini (rSO2) ölçmelidir.
3. İstenildiği takdirde, tek hastada aynı anda 4 (dört) sensör kullanılıp, 4 farklı bölgeden rSO2 ölçümü alınabilmeli ve bu değerler aynı anda görüntülenebilmelidir.
4. Ölçümü NIR spektroskopisi ile non-invaziv olarak yapılmalıdır.

5. Sensörler bir NIR kaynağı ve çift dedektörlü olmalı ve böylece hem sıg, hem derin cerebral bölgede hem de iskelet kaslarından oksijen ölçümü yapabilmelidir.
6. Sensör, hastanın nabız, kan basıncı ve vücut ısısından etkilenmeden ölçüm yapabilmelidir.
7. Sensörün yapışkan bandı hasta cildine uygun anti allerjik özellikte olmalıdır ve latex içermemelidir.
8. Sensör orijinal kapalı ambalajında ve tek hastada kullanılmak üzere üretilmiş olmalı ve pakette hasta cildini temizlemek için alkollü ped olmalıdır.
9. Teklif veren firmaların, ürünle ilgili broşür, katalog ve numuneleri istenilecek, incelemeye tabi tutulacaktır.
10. Her 150 adet Sensör alımı karşılığı aşağıda belirtilen özellikte Cerebral/Somatik Oksimetre cihazı kullanım amaçlı hastanemize verilecektir.
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, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 11.5. 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.
 - 11.6. 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: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.sgg.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 ID, 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.

(6557) SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (ERİSKİN)

Açıklama : SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (ERİSKİN)

1. Cerebral oksimetre sensörünün neonatal, pediatrik (40 kg ve altı) ve yetişkin (40 kg ve üzeri) tipleri olmalıdır.
2. Sensör cerebral korteksden beyin ve iskelet kaslarının oksijenlenmesini (rSO2) ölçmelidir.
3. İstenildiği takdirde, tek hastada aynı anda 4 (dört) sensör kullanılıp, 4 farklı bölgeden rSO2 ölçümü alınabilmeli ve bu değerler aynı anda görüntülenebilmelidir.
4. Ölçümü NIR spektroskopi tekniği ile non-invaziv olarak yapmalıdır.
5. Sensörler bir NIR kaynağı ve çift dedektörlü olmalı ve böylece hem sıığ, hem derin cerebral bölgede hem de iskelet kaslarından oksijen ölçümü yapabilmelidir.
6. Sensör, hastanın nabız, kan basıncı ve vücut ısısından etkilenmeden ölçüm yapabilmelidir.
7. Sensörün yapışkan bandı hasta cildine uygun anti allerjik özellikte olmalıdır ve latex içermemelidir.
8. Sensör orijinal kapalı ambalajında ve tek hastada kullanılmak üzere üretilmiş olmalı ve pakette hasta cildini temizlemek için alkolü ped olmalıdır.
9. Teklif veren firmaların, ürünle ilgili broşür, katalog ve numuneleri istenilecek, incelemeye tabi tutulacaktır.
10. Her 150 adet Sensör alımı karşılığı aşağıda belirtilen özellikte Cerebral/Somatik Oksimetre cihazı kullanım amaçlı hastanemize verilecektir.
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, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 11.5. 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.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(161) KAFLİ ENTUBASYON TUPU NO:4

Açıklama : KAFLİ 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 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.

(5094) SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)

Açıklama : SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (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 esnek ve yumuşak termo-sensitive poliüretan malzemeden yapılmış olmalıdır.
4. Yerleştirildikten sonra hasta tarafından kolaylıkla tolere edilebilmesi için kateter vücut ısı ile yumuşamalıdır.

5. Kateter x-ray altında görüntülenebilmesi için radyopak özellikte olmalıdır.
6. Kateter ucu damar yüzeyine zarar vermemesi ve rahat pozisyonlandırma için atravmatik özellikte olmalıdır.
7. Kateterin lümenlerinin proksimal ucunda, enjeksiyon ve infüzyon kolaylığı için uzatma olmalıdır. Uzatma üzerinde gerektiğinde kullanmak için klemp bulunmalıdır.
8. Kateter çapı, 28G ve uzunluğu 20 cm olmalıdır.
9. Sistem yerleştirme işleminde kullanılacak gerekli malzeme ile birlikte aynı ambalaj içinde olmalıdır. Yerleştirme işlemi için ayrı bir malzemeye ihtiyaç duyulmamalıdır.
10. Sistem içinde yer alan introducer, kateterin kolay yerleştirilmesi ve geri çıkartılmasında kolaylık sağlayacak şekilde 24G kırılabilir iğne (breakaway needle) şeklinde olmalıdır.
11. Kırılabilir iğne çapı 0,70 mm, uzunluğu 18mm olmalıdır.
12. Kateterin akış hızı 1 bar basınçta 1,0 ml/dk olmalıdır.
13. Yerleştirme kolaylığı için kateter üzerinde derinlik markerları bulunmalıdır.
14. Kateterin arkasında bulunan uzatma tüpü 8 cm olmalı, PUR malzemeden mamul olmalı ve üzerinde klemp bulunmalıdır.
15. Hastanın enfekte olmasını engellemek amaçlı ve iğneden kaynaklı yaralanmaları önlemek amaçlı her kateterle birlikte beş adet lipidrezistans bir sistem olan Bionector verilmelidir.
16. Kateter, steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
17. Kateter CE ve ISO belgesine sahip olmalıdır.
18. GENEL ÖZELLİKLER
 - 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi, lot numarası, sterilizasyon tarihi ve yöntemi 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 ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 18.5. 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.
 - 18.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4925) THERMOVENT T (FILTRE)

Açıklama : THERMOVENT T (FILTRE)

1. Filtre aspirasyon portlu ve O2 bağlantı portlu olmalıdır.
2. Filtre ölü boşluğu 12 (oniki) cc'den büyük olmamalıdır.
3. Filtre küçük ve hafif olmalı ağırlığı 10 gramı geçmemelidir.
4. Nemlendirme kapasitesi en az 25 (mgH₂O/L air) olmalıdır.
5. Higroskopik ve microwell kağıt yapıda olmalıdır.

6. Filtrenin ortasında hastayı aspire edebilmek için valf olmalıdır.
7. Her boy aspirasyon sondası ile uyumlu 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 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.

(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 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.

(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.

(4803) BRONKOALVEOLER LAVAJ KATETERİ PEDIATRİK

Açıklama : BRONKOALVEOLER LAVAJ KATETERİ PEDIATRİK

1. İç içe geçirilmiş iki kateterden oluşmalı, içteki kateterin kontamine olmaması için dış kateterin ucu kapalı olmalıdır
2. Dış kateter PE (Polietilen) yapıda, iç kateter PTFE (Politetrafloretilen) yapıda olmalıdır
3. Kateter pediatrik 6F 40 cm-75 cm ölçülerinde, yetişkin 8F 60 cm-90 cm 12F 60 cm-85 cm ölçülerden teslim edebilmelidir.
4. Dış kateterin uç kısmında kontaminasyonu önlemek için suda eriyebilen polietilen glikoz tıpa olmalıdır

5. İç içe geçirilmiş farklı boydaki iki kateterden kültür örneğini alan iç kateterin kontaminasyonunu önlemek ve tam kapalı kalışını garanti etmek üzere, boyut sabitleyici bir sisteme sahip olmalıdır
6. Kateter steril paketlerde ve kullanım sırasında kontaminasyonu önleyici koruyucu bir kılıf içinde olmalıdır.
7. Malzemeler teslim tarihinden itibaren 24 ay miyatlı olmalıdır.
8. CE belgesine sahip olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 9.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 9.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 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.

(4948) FOTOTERAPI GOZ BANDI (ORTA)

Açıklama : FOTOTERAPI GOZ BANDI (ORTA)

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 (cirt bant) ile çıkmaması 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.

(10990) NAZOGASTRIK SONDA NO:12

Açıklama : NAZOGASTRIK SONDA NO:12

1. Tıbbi PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Ucu yuvarlatılmış ve atravmatik olmalıdır.
3. Sondanın distal kısmındaki çıkışında en az 3 delik olmalıdır.
4. Sonda üzerinde işaretlenmeye yardımcı çizgiler olmalıdır.
5. Dışarıda kalan ucu beslenme setleri beslenme setleri çam uçlu en jektör ile bağlantıya uygun olmalıdır. Renk kodlu olmalıdır.
6. Ölçekli derinlik işareti olmalıdır.
7. Giriş kolaylığı sağlayan yüzey olmalıdır.
8. Bükülmeye dirençli kolay yerleştirmeyi sağlayan sertlikte olmalıdır.
9. Boyları en az 120 cm olmalıdır.
10. Sondalar tekli steril paketlerde olmalıdır.
11. Nazogastrik sondalar radyografilerde görüntülenebilir (radyoopak) 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 1 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, 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.
 - 12.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 12.6. 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.
 - 12.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10990) NAZOGASTRIK SONDA NO:14

Açıklama : NAZOGASTRIK SONDA NO:14

1. Tıbbi PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Ucu yuvarlatılmış ve atravmatik olmalıdır.
3. Sondanın distal kısmındaki çıkışında en az 3 delik olmalıdır.
4. Sonda üzerinde işaretlenmeye yardımcı çizgiler olmalıdır.
5. Dışarıda kalan ucu beslenme setleri beslenme setleri çam uçlu en jektör ile bağlantıya uygun olmalıdır. Renk kodlu olmalıdır.
6. Ölçekli derinlik işareti olmalıdır.
7. Giriş kolaylığı sağlayan yüzey olmalıdır.
8. Bükülmeye dirençli kolay yerleştirmeyi sağlayan sertlikte olmalıdır.
9. Boyları en az 120 cm olmalıdır.
10. Sondalar tekli steril paketlerde olmalıdır.
11. Nazogastrik sondalar radyografilerde görüntülenebilir (radyoopak) 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 1 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, 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.
- 12.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 12.6. 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.
- 12.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(12389) OTOMATİK STERİL BIOPSI İGNESİ 18 G 20 CM

Açıklama : OTOMATİK STERİL BIOPSI İGNESİ 18 G 20 CM

1. Biyopsi iğneleri 14, 16, 18 ve 20 gauge ölçüsünde olmalıdır.
2. Biyopsi iğnelerinin uzunluğu 10-15-20 cm alternatiflerinde olmalıdır.
3. Biyopsi iğneleri hafif ve ergonomik olmalıdır.
4. Biyopsi iğneleri üstün örneklem kabiliyetine sahip olmalıdır. Notch uzunluğu 19mm olmalıdır.
5. Biyopsi iğneleri throw uzunluğu 22 mm olmalıdır.

6. Biyopsi iğneleri bir adet ürünün altında bir adet ise ürünün yanında olmak üzere iki adet tetikleme mekanizması olmalıdır. Bu sayede değişik tutuş ve ateşleme tekniklerine olanak sağlamalıdır.
7. Biyopsi iğnelerinin Stylet ve Cannulası elektropolished olmalıdır. Bu sayede kesme performansı artırılarak, daha temiz ve ezilmemiş parçalar alınabilmelidir.
8. Biyopsi iğneleri coaxial biçimde çalışmalıdır ve iğnenin üzerinde 1cm aralıklarla marker bulunmalıdır.
9. Biyopsi iğnelerinin kurulu ve ateşlemeye hazır olduğunu uygun şekilde göstermesi gerekir.
10. Biyopsi iğneleri uygun iğne dizaynı ile daha fazla örnek almayı kolaylaştıran yapıda olmalıdır.
11. Biyopsi iğneleri ekोजenik uca sahip olmalıdır. Bu sayede ultrason altında rahatça görülebilmelidir.
12. Biyopsi iğneleri tam otomatik olmalıdır.
13. Biyopsi iğneleri ergonomik tasarıma sahip olmalıdır.
14. Biyopsi iğneleri, disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır.
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' nun 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.

(6557) SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (NEONATAL)

Açıklama : SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (NEONATAL)

1. Cerebral oksimetre sensörünün neonatal, pediatrik (40 kg ve altı) ve yetişkin (40 kg ve üzeri) tipleri olmalıdır.
2. Sensör cerebral korteksden beynin ve iskelet kaslarının oksijenlenmesini (rSO2) ölçmelidir.
3. İstenildiği takdirde, tek hastada aynı anda 4 (dört) sensör kullanılıp, 4 farklı bölgeden rSO2 ölçümü alınabilmeli ve bu değerler aynı anda görüntülenebilmelidir.
4. Ölçümü NIR spektroskopisi tekniği ile non-invaziv olarak yapmalıdır.
5. Sensörler bir NIR kaynağı ve çift dedektörlü olmalı ve böylece hem sıığ, hem derin cerebral bölgede hem de iskelet kaslarından oksijen ölçümü yapabilmelidir.
6. Sensör, hastanın nabız, kan basıncı ve vücut ısısından etkilenmeden ölçüm yapabilmelidir.
7. Sensörün yapışkan bandı hasta cildine uygun anti allerjik özellikte olmalıdır ve latex içermemelidir.
8. Sensör orijinal kapalı ambalajında ve tek hastada kullanılmak üzere üretilmiş olmalı ve pakette hasta cildini temizlemek için alkolü ped olmalıdır.
9. Teklif veren firmaların, ürünle ilgili broşür, katalog ve numuneleri istenilecek, incelemeye tabi tutulacaktır.

10. Her 150 adet Sensör alımı karşılığı aşağıda belirtilen özellikte Cerebral/Somatik Oksimetre cihazı kullanım amaçlı hastanemize verilecektir.
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, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 11.5. 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.
 - 11.6. 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:5

Açıklama : KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:5

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 sterilitiyi 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 ID, 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.

(159) KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:5.5

Açıklama : KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:5.5

1. İçinde kırılma ve ezilmeyi önleyecek konnektöre kadar uzanan spiral yapısı olmalıdır.
2. Radyoopak 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.

(5907) THERMOVENT O2 (LINE)

Açıklama : THERMOVENT O2 (LINE)

1. Oksijen bağlantı hortumu hastanemizde kullanılan Trakeostomi HME filtresi ile uyumlu olmalıdır.
2. Oksijen bağlantı hortumunu en az 180 cm uzunluğunda olmalıdır.
3. Kolay deforme olmayan ve kink yapmayan tıbbi malzemeden üretilmiş olmalıdır.
4. Hastanemizde kullanılan oksijen başlığına uyumlu olmalıdır.
5. GENEL ÖZELLİKLER
 - 5.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 5.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 5.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 5.4. 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.
 - 5.5. 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.
 - 5.6. 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.

(6251) PERİFERİK BLOK İGNESİ (KATETERLİ) ULTRASON ALTINDA GÖRÜLEBİLEN

Açıklama : PERİFERİK BLOK İGNESİ (KATETERLİ) ULTRASON ALTINDA GÖRÜLEBİLEN

1. Ponksiyon kanülü özel olarak izole edilmiş Teflon veya rilsan veya nanoline kaplamalı olmalı ve emin sinir lokalizasyonu için iğnenin ucundan ileti vermemelidir.
2. Kanülün iç yüzeyi de aynı şekilde özel yalıtkan kaplamalı olmalı. Bu şekilde kanül içinden kataterin geçişi ve anestezi maddelerin akışkanlığı daha iyi bir şekilde sağlanabilmelidir.
3. Ponksiyon kanülünde, derinliği gösteren uzunluk işaretleri olmalıdır.
4. Emin sinir lokalizasyonu için iğne ucu atravmatik uçlu olmalıdır.
5. Kanül kaplaması sayesinde ultrason altında görülebilir özellikte olmalıdır.
6. Ponksiyon kanülü sinir stimülatörüne uygun elektrik kablolu ve enjeksiyon/ aspirasyon için kullanıma uygun uzatma hatlı olmalıdır.
7. Set içerisinde kanülün içerisinden geçirilebilen ve anestezinin devamlılığını sağlayan delikli rayoopak bir katater, kataterle birlikte kullanılacak filtre ve konnektör bulunmalıdır. Katater üzerinde ponksiyon derinliğini gösteren uzunluk işaretleri olmalıdır.
8. İğneler Tuohy veya Facet uçlu, 30 derece veya daha altında uç eğimine sahip olmalı.
9. Kanül değişik çap ve uzunluklarda olmalıdır.

9.1. Facet Uç

9.2. Çap	Uzunluk
9.3. 18G	50,100,150 mm
9.4. 20G (±2)	50,100,150 mm
9.5. 22G (0,70)	50,80,100 mm

9.6. Tuohy Uç

9.7. Çap	Uzunluk
9.8. 18G (1,3)	50,100,150 mm
9.9. 20G (0,90)	50,100,150 mm
9.10. 22G (0,70)	50,80,100 mm

10. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalıdır. CE işareti ambalaj üzerinde belirtilmelidir.

11. Yüklenici firma malzemenin kullanımı süresince gerekli olan cihazı ve aparatları sağlamakla yükümlüdür.
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 1 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.

(4948) FOTOTERAPI GOZ BANDI (KUCUK)

Açıklama : FOTOTERAPI GOZ BANDI (KUCUK)

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 (cirt bant) ile çıkmaması 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.

(10990) NAZOGASTRIK SONDA NO:18

Açıklama : NAZOGASTRIK SONDA NO:18

1. Tıbbi PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Ucu yuvarlatılmış ve atravmatik olmalıdır.
3. Sondanın distal kısmındaki çıkışında en az 3 delik olmalıdır.
4. Sonda üzerinde işaretlenmeye yardımcı çizgiler olmalıdır.
5. Dışarıda kalan ucu beslenme setleri beslenme setleri çam uçlu enjektör ile bağlantıya uygun olmalıdır. Renk kodlu olmalıdır.
6. Ölçekli derinlik işareti olmalıdır.
7. Giriş kolaylığı sağlayan yüzey olmalıdır.
8. Bükülmeye dirençli kolay yerleştirmeyi sağlayan sertlikte olmalıdır.
9. Boyları en az 120 cm olmalıdır.
10. Sondalar tekli steril paketlerde olmalıdır.
11. Nazogastrik sondalar radyografilerde görüntülenebilir (radyoopak) 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 1 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, 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.
- 12.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 12.6. 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.
- 12.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4356) PERKUTAN TRAKEOTOMİ SETİ NO:7 (FORCEPSİZ)

Açıklama : PERKUTAN TRAKEOTOMİ SETİ NO:7 (FORCEPSİZ)

1. Düzgün kavisli tasarım ve giderek incelen uç trakeostomi tüpünün ve düzgün iç kanülün hastanın anatomisini minimal etkileyecek şekilde yerleştirilmesini ve çıkarılmasını sağlamalıdır.
2. Isıya duyarlı materyal ilk aşamada entübasyon için gerekli sertliğe sahip olmalı ama sonra vücut ısısında hastanın üst solunum yolunun şekline uyum minimum travma oluşmasını sağlamalıdır
3. Anestezi veya solunum ventilatör devresine bağlantı için kullanılan 15mm konnektör, iç kanül değil tüpte yer almalıdır.
4. Anatomik olarak şekillendirilmiş esnek destek, hasta konforunu arttırmalı ve trakeos- tomi tüpünün daha güvenli kullanımını sağlamalıdır.
5. Küçük ve düzgün geçişli profil soft-seal balon yerleştirmeyi kolaylaştırmalıdır.

6. Yönlendirici veya yönlendiricisiz kullanabilir, atravmatik obtratoru olmalıdır.
7. Obtratoru tutucu klip bulunmalıdır.
8. Kendiliğinden yapışkan hasta notları etiketi trakeostomi büyüklüğü ve imalat seri no.su detaylarını vermelidir.
9. Stein içinde ; bistüri, 14G intravenöz kanül parçaları, 10ml enjektör, yönlendirici ve sokucu dilatör, lümenli obtrator bulunmalıdır.
10. Steril tekli kutularda olmalıdır.
11. 7, 7,5 8, 8,5 ebatlarında 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 1 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, 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.
 - 12.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 12.6. 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.
 - 12.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(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, injeksiyon ve infüzyon kolaylığı için PUR'dan mamul uzatma olmalıdır. Uzatmalar üzerinde gerektiğinde kullanmak için klempeler 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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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.

(6250) PERİFERİK BLOK SETİ (KATETERSİZ)ULTRASON ALTINDA GORULEBİLEN

Açıklama : PERİFERİK BLOK SETİ (KATETERSİZ)ULTRASON ALTINDA GORULEBİLEN

1. Ponksiyon kanülü özel olarak izole edilmiş teflon veya cam tozu veya nanoline kaplamalı olmalı ve emin sinir lokalizasyonu için iğnenin ucundan ileti vermelidir.
2. Kanülün iç yüzeyi de aynı şekilde özel yalıtkan kaplamalı olmalı. Bu şekilde anestezi maddelerin akışkanlığı daha iyi bir şekilde sağlanabilmektedir.
3. Ponksiyon kanülünde, derinliği gösteren uzunluk işaretleri olmalıdır.
4. Emin sinir lokalizasyonu için iğne ucu travmatik uçlu olmalıdır.
5. Ponksiyon kanülü sinir stimülatörüne uygun elektrik kablolu ve enjeksiyon/ aspirasyon için kullanıma uygun uzatma hatlı olmalıdır.
6. İğneler Tuohy veya Facet uçlu, 30 derece veya daha altında uç eğimine sahip olmalı.
7. Kanül değişik çap ve uzunluklarda olmalıdır.

7.1. Facet Uç

7.2. Çap Uzunluk

7.3. 18G (1,3) 50,100,150 mm

7.4. 20 (±2) G 50,80(±5),100,150 mm

7.5. 22G (0,70) 50,80,100 mm

7.6. Tuohy Uç

7.7. Çap Uzunluk

7.8. 18G (1,3) 50,100,150 mm

7.9. 20G (0,90) 50,100,150 mm

7.10. 22G (0,70) 50,80,100 mm

8. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalıdır. CE işareti ambalaj üzerinde belirtilmelidir.

9. Yüklenici firma malzemenin kullanımı süresince gerekli olan cihazı ve aparatları sağlamla yükümlüdür.

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; 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.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 10.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5283) MASKE STANDART CPAP

Açıklama : MASKE STANDART CPAP

1. Set,ventilatör cihazına bağımlı olarak tedavi edilen hastalarda CPAP terapisi için kullanıma uygun olmalıdır.
2. Set içerisinde çift girişli CPAP maskesi, inspiratuar ve expiratuar hat ile head-strap bulunmalıdır.
3. Maske ora-nasal yapıda, şeffaf, CO2 retansiyonunu engellemek için çift girişli ve girişlerinde tek yönlü valfler ile gerektiğinde basınç-CO2 takibi veya oksijenasyon desteği için tıpalı bir port bulunan özellikte olmalıdır.
4. Yüzle temas eden yastığı dekübit ve nekroz oluşumunu engelleyebilmek üzere bir valf ile basıncı ayarlanabilir özellikte ve şeffaf olmalıdır.
5. Seti oluşturan hortumlar kolay deforme olmayacak ve kink yapmayacak özellikte tıbbi malzemeden üretilmiş olmalı, 19-22 mm. çaplı ve en az 160 cm. uzunluğunda olmalıdır.
6. Maske üzerinde sabitleme amaçlı olarak sağ ve sol kenarlarda her türlü fiksasyon için elverişli tırnaklar olmalı ve her maske ile birlikte maskenin yüze sabitlenmesini sağlayacak nitelikte sağlam ve geniş kafa bantları verilmelidir.
7. Inspiratuar ve expiratuar hortum ile maske arasında adaptasyonu sağlayacak konektörler maske üzerinde olmalıdır.
8. Devrenin tüm hat ve konektörlerinin gaz geçirgenlik, komplians ve akışa direnç testleri ile komponentleri üzerindeki mikroorganizma adedini belirleyen bioburden testleri yapılmış olup bu değer maximum 100 cfu (colony forming unit) olmalıdır.
9. Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalı; ambalaj etiketi üzerinde ürünün adı, kodu ve teslim edilen kullanıcı kurumun adı bulunmalıdır.
10. Set, en az 100.000 class clean-room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.
11. Teklif edilen ürünle birlikte, ürünü tanıtıcı katalog veya broşür verilmeli ayrıca ürünün kutusu içerisinde kullanımı ile ilgili teknik ve uyarıcı nitelikte bilgiler içeren bir kullanım kılavuzu bulunmalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
- 12.1. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 12.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 12.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.