



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20261313

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 13/03/2026 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	KANUL I.V. NO:22	25.000,00	ADET
2	3 LUMENLİ SFINKTERETOM KATETER	75,00	ADET
3	TITANYUM VENOZ PORT 4.5-5.0 FR	5,00	ADET
4	OTOBESLEME CEMBERLİ ISITMALI VENTILATOR DEVRESİ (INFANT)	40,00	ADET
5	IDRAR TORBASİ STERİL MUSLUKLU 2000 CC	30.000,00	ADET
6	NEGATİF BASINCLİ ACIK ABDOMEN YONETİM SİSTEMİ SETİ	100,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20261313

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.

214.0004.000	KANUL I.V. NO:22	ADET	25000
209.0028.000	3 LUMENLİ SFINKTERETOM KATETER	ADET	75
242.0042.000	TITANYUM VENOZ PORT 4.5-5.0 FR	ADET	5
238.0029.000	OTOBESLEME CEMBERLİ ISITMALI VENTILATOR DEVRESİ (INFANT)	ADET	40
237.0008.000	IDRAR TORBASİ STERİL MUSLUKLU 2000 CC	ADET	30000
213.0022.000	NEGATİF BASINCLİ ACİK ABDOMEN YONETİM SİSTEMİ SETİ	ADET	100

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(10882) KANUL I.V. NO:22

Açıklama : KANUL I.V. NO:22

1. PTFE, Fep-TEFLON veya PUR olmalıdır.
2. Düzgün yüzey, gömülmüş 4 radyoopak çizgili olmalıdır.
3. Steril ve tekli ambalajda olmalıdır. DEHP içermez, lateks içermez olmalıdır.
4. Şeffaf olmalıdır. (Damara girilince kanın kanül içerisinde ilerlediği görülmelidir).
5. Uzun süreli damarda kalabilmeli ve reaksiyon oluşturmamalıdır.
6. İğne ucu V-point özelliği taşımalıdır.
7. Kanül ucu konik olmalı, ciltten ve damar içinden geçerken kolay ilerlemeli ve kırılmayacak özellikte olmalıdır.
8. Kanül çeperi ince olmalıdır.
9. Ambalaj plastik blister, kapağı yırtılmaz özellikte ve sterilitesi kolayca bozulmayacak nitelikte olmalıdır.
10. Ambalaj üzerinde ürünün üretim ve son kullanma tarihleri ve lot numaraları olmalıdır.
11. Ambalajının üzerinde infüzyon hızı, kanül çapı-uzunluğu mutlaka yazılı olmalıdır.
13. Üzerinde geri akışı önleyecek sistemli ek ilaç verebilecek sistem bulunmalıdır ve bu sistem kolaylıkla açılıp kapatılabilmelidir.
14. Branüllerin rengi, kanül çapı ve kanül uzunluğu uluslararası renk kodlarına uygun olmalıdır.
15. Hastadan ayrılmayı engellemek ve tespit için kanatları bulunmalıdır.
16. IV kanülün vidalı kapağı bulunmalı ve serum seti, kan seti, üçlü musluk vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
17. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalı ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
18. GENEL ÖZELLİKLER
- 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

- 18.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 18.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son 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.
19. IV kanülün vidalı kapağı çıkartılırken zorluk yaşanmamalı yada kendiliğinden düşmemelidir.

(5716) TITANYUM VENOZ PORT 4.5-5.0 FR

Açıklama : TITANYUM VENOZ PORT 4.5-5.0 FR

1. Venoz giriş portu rezervuarı en az 2000 ponksiyona izin vermelidir.
2. Giriş port kateteri silikon veya poliüretan materyalden üretilmiş olmalıdır.
3. Kateter çapı aralığı 4.5, 5, 5.5, 6, 6.5, 7 F aralığında olmalıdır.
4. Venoz port seti içerisinde, tünel açıcı (tüneller) ve seldinger tekniğine göre uygun gereçler (giri iğnesi, enjektör ve kılavuz teli) bulunmalıdır.
5. Giriş portu rezervuarı titanyumdan veya % 20 baryum sülfat ile polisülfandan imal edilmiş olup, Magnetik Rezonans görüntüleme ile uyumlu olmalıdır.
6. Venoz port seti, hasta dosyasına konulmak üzere, marka lot numarasını taşıyan, hasta adı, soyadı ve işlem tarihinin yazılabileceği, bir adet etiket içermelidir.
7. GENEL ÖZELLİKLER
 - 7.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 7.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 7.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 7.4. 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.
 - 7.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 7.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5922) OTOBESLEME CEMBERLİ ISITMALI VENTILATOR DEVRESİ (INFANT)

Açıklama : OTOBESLEME CEMBERLİ ISITMALI VENTILATOR DEVRESİ (INFANT)

1. Infant boy ventilatör hasta devresi düşük akım özellikli ve infantlarda kullanıma özgün olmalıdır. Devre $1,5 \pm 0,1$ m boyunda ısıtıcılı inspirasyon hattı ile ısıtıcılı ekspirasyon hattından oluşmalıdır. Devrede nemlendirme çemberi için $0,6 \pm 0,1$ m boyunda uzatma olmalıdır.
2. Erişkin boy ventilatör hasta devresi $1,5 \pm 0,2$ m boyunda ısıtıcılı inspirasyon hattı ile ısıtıcılı ekspirasyon hattından oluşmalıdır. Devredenemlendirme çemberi için $0,6 \pm 0,1$ m boyunda uzatma olmalıdır.
3. Ventilatör devresinin ucunda tercihen dönebilen Y-parçası olmalıdır.
4. Her devrenin parçası olarak aynı firma ürünü nemlendirme çemberi/ haznesi olmalıdır.
5. Devre ve nemlendirme çemberi/haznesi Maquet Servo-i ventilatör ve Fisher Paykel 850 model ısıtmalı nemlendirme sistemi ile tam uyumlu olmalıdır. Firma kataloğunda devre ve aksesuarlarının sözkonusu cihazlarla uyumlu olduğu belgelenmiş olmalıdır.
6. Nemlendirme çemberi/haznesinde şamandra arızası durumunda ikincisi otomatik olarak devreye giren hasta güvenliğini koruyucu şamandra düzeneği olmalıdır.
7. Hasta devresinin inspirasyon hattı içerisinde ısıtıcı teller spiralli yapıda olmalıdır.
8. Hasta devresinin ekspirasyon hattı içerisinde ısıtıcı tel olmalı ve devrenin seçici geçirgen zar yapısı sayesinde ekspirasyon hattındaki su yoğunlaşması önlenmelidir, bu özellik orijinal ürün kataloğunda da görülebilmelidir.
9. Ekspirasyon hattında su tutucu olmamalıdır.
10. Her 100 adet hasta devresi karşılığında 1adet çift ısıtıcı tel adaptörü, 1 adet sıcaklık ölçme prob bağlantısı verilmelidir. Isıtıcılı tel adaptörü, inspirasyon ve ekspirasyon hatları tek kullanımlık hasta devrelerinde ve birimlerde bulunan humidifier cihazları ile kullanıma uygun olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER

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

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

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

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

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

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

(11106) NEGATİF BASINCLİ ACIK ABDOMEN YONETİM SİSTEMİ SETİ

Açıklama : NEGATİF BASINCLİ ACIK ABDOMEN YONETİM SİSTEMİ SETİ

1. Açık abdomen kapama seti negatif basınç yardımı ile çalışmalıdır.
2. Açık abdomen kapama seti, negatif basınç ünitesi ile uyumlu olmalıdır.
3. Açık abdomen kapama seti, fasiyayı daha erken kapatabilmek için negatif basıncı tüm abdomene homojen olarak dağıtabilecek hidrofobik perfore süngere sahip olmalıdır.
4. Açık abdomen kapama seti, abdominal duvar ile veiseranın arasındaki ayrımı sağlama ve abdominal içerikleri koruma özelliğinde olup tek veya iki (2) katlı fenestre silikon viseral tabakaya sahip olmalıdır.
5. Açık abdomen kapama seti, viseral koruyucu tabakasını, yerleştirme için sutur gerektirmemeli ve abdomene yeniden giriş için kolaylık ve hızlı uygulama sağlamalıdır.

6. Açık abdomen kapama seti, viseral koruyucu tabakası 660+/- 10x800+/-10mm (oval) ebatlarında ve 15 mm kalınlığında en kapsüle sünger uzantıları içermeli veya viseral koruyucu tabakası 600+/-10x800+/-20mm ebatlarında ve en fazla 1 mm kalınlığında kesilebilir ve eksuda geçişine izin veren gözeneklere sahip yapıda olmalıdır.
7. Açık abdomen kapama seti negatif basıncı hidrofobik perfore sünger aracılığı ile iletmeli ve medyal tansiyon oluşturarak, fasiyal retraksiyon ve etki alanı kaybı en aza indirmelidir.
8. Açık abdomen kapama setinde bulunan drape, şeffaf , steril ve hava sızdırmaz nitelikte olmalıdır.
9. Açık abdomen kapama seti tek kullanımlık ve steril ve orjinal ambalajında olmalıdır.
10. Açık abdomen kapama seti kullanımı sona erinceye kadar hastanede kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından 1 adet negatif basınç ünitesi ücretsiz olarak bırakılmalıdır. Mevcut cihazda arıza olması durumunda veya ihtiyaç olduğunda firma yedek cihaz desteği 24 saat içerisinde sağlamalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 11.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3511) 3 LUMENLİ SFINKTERETOM KATETER

Açıklama : 3 LUMENLİ SFINKTERETOM KATETER

1. Kateter ERCP işlemlerinde kullanılmak üzere dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Kateter disposable olmalıdır.
3. Kateterin kesme teli 30mm olmalıdır.
4. Kateter üç lümenli olmalıdır.
5. Kateterin uzunluğu 200 cm olmalıdır.
6. Kateterin içinde 0.035" guidewire geçmelidir.
7. Kateterin distal ucunda radpopak işaretler (Marker) olmalıdır.
8. Kateterin Handle'ı üzerinde olmalıdır.
9. Kateter, steril ve orjinal ambalajında teslim edilmelidir.
10. Kateter radyopak olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

- 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 11.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(11006) IDRAR TORBASİ STERİL MUSLUKLU 2000 CC

Açıklama : IDRAR TORBASİ STERİL MUSLUKLU 2000 CC

1. Şeffaf sentetik materyalden imal edilmiş olmalıdır.
 2. Sıvı toplama kapasitesi 2000 ml olmalıdır.
 3. Torbanın üst iki yanında askı için delikleri bulunmalı,askı delikleri kendiliğinden açık olmalı, delik işaretli kısmına askıyı takarken aşırı güç ve ya ek kesici alet gerektirmemeli ve torba askısından çıkarılıp tekrar takıldığında delikler yırtılmamalıdır.
 4. Torbanın üzeri 50 - 100 ml aralıklarla derecelenmiş olmalıdır.
 5. Derecelendirme sıvı miktarını doğru olarak belirtmelidir.
 6. Hortumun ucunda konik bağlantı konektörü bulunmalı ve konektör üzerinde kapak olmalıdır. Kapak konektöre iyi oturmalı kendiliğinden çıkmamalıdır.
 7. Torba içi tam dolu iken bile sızdırma yapmamalıdır.
 8. İdrar torbası musluğu kapalıyken torbanın hiçbir yerinden idrar sızdırmamalıdır. Musluk kendiliğinden açılmamalı ve açılırken yerinden çıkmamalıdır.
 9. Torbada idrarın hastaya dönmesini engelleyen valf sistemi olmalıdır.
 10. Tamamen dolu iken askı deliklerinden asıldığından 24 saat dayanabilmelidir, torba dolu iken patlamamalıdır.
 11. Torbalar steril tekli paketler içinde olmalıdır.
 12. Sondaya takılan idrar torbası ucu tam oturmalı sondayla uyumlu olmalı ve idrar sızdırmamalıdır.
 13. Hasta yatarken foley ile torba arasındaki hortum gerilme ve çekilme yapmayacak uzunlukta ve bükülme ya da kırılma oluşturmayacak yeterlilikte esnekliğe sahip olmalıdır.
 14. Teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miatlı olmalıdır.
 15. Musluk kısmı ileri - geri hareketle çalışmalı, kendiliğinden açılmamalı ve idrarı aşağı sızdırmamalıdır.
 16. GENEL ÖZELLİKLER
- 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 16.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 16.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 16.4.** 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.
- 16.5.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.