



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264984

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 14/08/2026 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KADRIYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ASPIRASYON SONDA NO:12	50.000,00	ADET
2	ASPIRASYON SONDA NO:14	115.000,00	ADET
3	ASPIRASYON SONDA NO:6	29.000,00	ADET
4	ASPIRASYON SONDA.NO-16	32.000,00	ADET
5	ASPIRASYON SONDANO:10	26.000,00	ADET
6	ASPIRASYON SONDANO:8	34.000,00	ADET
7	BRANUL SABİTLEYİCİ(ERİSKİN)	100.000,00	ADET
8	VALFLİ İDRAR TORBASI	250.000,00	ADET
9	DAMLA AYARLAYICISI	22.500,00	ADET
10	FOLEY SONDA NO:10	250,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264984

NOT : 2027 YILI 30 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264984

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 14/08/2026 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KADRIYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	FOLEY SONDA NO:12	500,00	ADET
12	FOLEY SONDA NO:14	2.200,00	ADET
13	FOLEY SONDA NO:18	2.600,00	ADET
14	FOLEY SONDA NO:20	500,00	ADET
15	FOLEY SONDA NO:8	200,00	ADET
16	IDRAR TORBASI ERKEK COCUK	3.500,00	ADET
17	KANUL I.V. NO:16	5.000,00	ADET
18	KANUL I.V. NO:18	40.000,00	ADET
19	KANUL I.V. NO:20	155.000,00	ADET
20	KANUL I.V. NO:22	46.000,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264984

NOT : 2027 YILI 30 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264984

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 14/08/2026 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KADRIYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

21	KANUL I.V. NO:24	45.000,00	ADET
22	KANUL I.V. NO:26	25.000,00	ADET
23	INFANT PULSE OKSİMETRE PROBU	5.000,00	ADET
24	ERİSKİN-NEONATAL PULSE OKSİMETRE PROBU	30.000,00	ADET
25	SAATLI İDRAR TORBASI	5.600,00	ADET
26	UC YOLLU MUSLUK	440.000,00	ADET
27	UCLU INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ	31.000,00	ADET
28	İKİLİ INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ	16.000,00	ADET
29	1,2 MİKRON FİLTRELİ TPN ARA BAĞLANTI SETİ	600,00	ADET
30	İDRAR TORBASI STERİL MUSLUKLU 2000 CC	140.000,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264984

NOT : 2027 YILI 30 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

3/

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

232.0002.000	ASPIRASYON SONDA NO:12	ADET	50000
232.0003.000	ASPIRASYON SONDA NO:14	ADET	115000
232.0005.000	ASPIRASYON SONDA NO:6	ADET	29000
232.0006.000	ASPIRASYON SONDA.NO:16	ADET	32000
232.0007.000	ASPIRASYON SONDANO:10	ADET	26000
232.0008.000	ASPIRASYON SONDANO:8	ADET	34000
210.0002.000	BRANUL SABITLEYİCİ(ERİSKİN)	ADET	100000
237.0001.000	VALFLİ IDRAR TORBASI	ADET	250000
193.0001.000	DAMLA AYARLAYICISI	ADET	22500
232.0010.000	FOLEY SONDA NO:10	ADET	250
232.0011.000	FOLEY SONDA NO:12	ADET	500
232.0012.000	FOLEY SONDA NO:14	ADET	2200
232.0014.000	FOLEY SONDA NO:18	ADET	2600
232.0015.000	FOLEY SONDA NO:20	ADET	500
232.0019.000	FOLEY SONDA NO:8	ADET	200
237.0003.000	IDRAR TORBASI ERKEK COÇUK	ADET	3500
214.0001.000	KANUL I.V. NO:16	ADET	5000
214.0002.000	KANUL I.V. NO:18	ADET	40000
214.0003.000	KANUL I.V. NO:20	ADET	155000
214.0004.000	KANUL I.V. NO:22	ADET	46000
214.0005.000	KANUL I.V. NO:24	ADET	45000
214.0006.000	KANUL I.V. NO:26	ADET	25000
210.0021.000	INFANT PULSE OKSİMETRE PROBU	ADET	5000
210.0024.000	ERİSKİN-NEONATAL PULSE OKSİMETRE PROBU	ADET	30000
237.0005.000	SAATLİ IDRAR TORBASI	ADET	5600
210.0027.000	UC YOLLU MUSLUK	ADET	440000
210.0028.000	UCLU İNTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ	ADET	31000
210.0038.000	İKİLİ İNTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ	ADET	16000
193.0020.000	1,2 MİKRON FİLTRELİ TPN ARA BAĞLANTI SETİ	ADET	600
237.0008.000	IDRAR TORBASI STERİL MUSLUKLU 2000 CC	ADET	140000

1.GENEL ÖZELLİKLER

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

1-2-3-4-5-6. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

0871 ASPIRASYON SONDASI

232.0002 1232.0003 1237.0004 / 232.0005
232.0006 / 1232.0007 / 1232.0008

1. CE ye uygunluğu belgelendirilmelidir.
2. Şeffaf, tahriş etmeyen ve nontoksik tıbbi PVC den üretilmiş olmalıdır. DEHP içermez ambalajda görülmelidir.
3. Kateter endotrakeal tüp içinde ileri geri kolaylıkla hareket edebilmelidir.
4. Tek tek ambalajlanarak sterilizasyonu yapılmış olmalıdır.
5. Boyutları 6-8-10-12-14-16-18 numaraya kadar olmalıdır. Çaplarına göre renk kodları bulunmalıdır.
6. Sondaların uç kısmına yakın çapraz yerleştirilmiş doku emilimini önleyen 2 yan deliği bulunmalıdır.
7. Sondalar oral ve nazal kullanıma uygun olmalıdır.
8. Sondalar standart aspirasyon ekipmanlarına kolayca bağlanabilen şekilde imal edilmiş bir konnektöre sahip olmalıdır.
9. Aspirasyon katateri hastayı travmatize etmeyecek sertlikte ve kollabe olmayacak yumuşaklıkta olmalıdır.
10. Aspirasyon katateri travma oluşturmayan , yuvarlatılmış açık distal uca sahip olmalıdır.
11. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
- 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 12.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 12.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından 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.
- 12.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

G4B Sorumlu Hemşire

02/04 504400



Hem. Gülçin PEHLİVAN
Başhemşire Yardımcısı



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

31/07/2026 13:51:08

TEKNİK ŞARTNAME

14431 BRANÜL SABİTLEYİCİ (210.0002)

1. I.V girişimlerde branülün tespit edilmesini sağlamalıdır.
2. Sıvı ve mikroorganizma geçirmeyen, esnek bir materyalden yapılmış ve poliüreten film yapısında olmalıdır.
3. Ürünün yapışkan kısmı hipoalerjenik olmalı, cilde yapıştığında ter ve nemden etkilenmemelidir.
4. Branül giriş yerinin üzerini tamamen kapatan ve ortamdaki kontaminasyonla oluşabilecek enfeksiyon riskini en aza indirecek özellikte olmalıdır.
5. Branül girişinin gözlenebilmesi için, giriş kısmını örten bölümü şeffaf olmalıdır.
6. Tespit bantı ve tarih yazma bölümü olmalıdır.
7. Branülün 96 saat boyunca güvenli olarak tespitini sağlamalıdır.
8. Ürün çıkarılırken cildi tahriş etmemelidir. Lateks içermemelidir.
9. Ürün ebatı 7-9 * 8,5-11,5 (± 0,5 cm) olmalıdır.
10. Tek kullanımlık paketlerde ambalajlanmış ve kullanım amacına uygun olarak steril olmalıdır.
11. Ambalaj üzerinde CE ibaresi olmalıdır.
12. Ürün çıkarıldığında artık bırakmamalıdır.
13. Ürün kolay açılabilir, yapışkan ve koruyucu yüzey birbirinden kolay ayrılabilir olmalıdır.
14. Tek kişi tarafından kolay uygulanabilecek ergonomik tasarımda olmalıdır.
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 eşleşmiş olmalı, SGK'ın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş 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.

Göğüs H. Servisi,
Soruşturma Hastanesi

Uzm. Hemşire

Esen Kefke

Uzm. Hem. Nezihe UYAR
Başhemşire Yardımcısı



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

17/07/2026 11:13:44

TEKNİK ŞARTNAME

14378 DISPOSABLE VALFLİ İDRAR TORBASİ (237.0001)

1. Valfli idrar torbası idrar esnasında hijyen ve idrarın dökülmemesini sağlamak amacıyla dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Valfli idrar torbasının vücutla temas eden kısmı cilde zarar vermeyecek şekilde pürüzsüz yapıda olmalıdır.
3. Valfli idrar torbası idrarın geri dönüşünü ve kokunun dışarı yayılmasını engelleyecek şekilde bir valf ile desteklenmiş olmalıdır.
4. Valfli idrar torbası 1500 cc (± 50 ml) idrar toplama hacmine sahip olmalıdır.
5. Valfli idrar torbasının idrar takibini kolaylaştırmak için torba üzerinde 50 ml veya 100 ml aralıklarla derecelendirmesi olmalıdır.
6. Valfli idrar torbasının huni kısmı bay, bayan ve çocuklarının rahatça kullanılabileceği anatomik bir yapıya sahip olmalıdır.
7. Valfli idrar torbasının huni kısmı 360° dönerek hastaya yatış esnasında daha kolay idrar yapma imkanı sağlamalıdır. huni kısmı torba kısmından ayrılmamalıdır.
8. İdrar, torba içinde uzun süre beklese bile sızıntı ve akıntı olmamalıdır.
9. Valfli idrar torbası idrar miktarını doğru ölçmeli eksik veya fazla göstermemelidir. Hava çıkış sistemi olmalıdır.
10. Bir yüzeyi şeffaf olmalı idrar rengi görülebilir olmalıdır.
11. Ürünlerin son kullanma tarihi, ürünün teslim tarihinden itibaren 2 yıl olmalıdır.
12. ISO belgesine sahip olmalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
 - 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 13.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 13.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 13.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 13.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi

Üroloji

Gülseren SÜLER

Sorumlu Hemşire

Uzm.Hem.Nihal MÜETZİNLER EVSİNE

Başhemşire

9. Kalem

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

14426 DOSIFLOW (DAMLA SAYACI) (193.0001)

1. Y enjeksiyon portu ve tüm standart infüzyon setlerine uygun, bir ucu dişi diğer ucu erkek luer-lock konnektörlü olmalıdır.
2. Infüzyon setleri ve üçlü musluklarla kullanıldığında kaçak yapmamalıdır.
3. Akış düzenleyici ayar vanası numaralandırılmış olmalı ve belirtilen ml. ölçüsünde sıvı akışını sağlamalıdır.
4. Akış düzenleyici ayar vanasının on-off konumu belirgin olmalıdır.
5. Akım hızı 10-300 ml/saat olmalıdır.
6. Sayacın üzerinde 10-300 ml sınırlarını gösteren rakamlara karşılık gelen belirgin, okunabilir çizgiler olmalıdır.
7. Sayaç elle moniplasyona imkan verecek büyüklükte olmalı, kolaylıkla döndürülebilmelidir.
8. Döndürme kısmında hava oluşum ve tutulumuna neden olmamalıdır.
9. Dokulara toksik olmayan biyo uyumlu saydam malzemeden üretilmiş olmalıdır.
10. Firma ürünün (+/-) %5 hassasiyetle çalıştığını belgelemelidir.
11. Setin uzunluğu 40cm-80 cm olup set yumuşak kolay kırılmayan özel malzemeden üretilmiş olmalıdır.
12. Tek tek paketlenmiş ve steril olmalıdır. DEHP free - lateks içermez olmalıdır.
13. EO sterilizasyonu veya eşdeğer validasyonu yapılmış sterilasyon yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır. ambalaj açılıncaya kadar sterilitesini korumalıdır.
14. Akış ayar mekanizması kullanım sırasında kendiliğinden yer değiştirmemelidir.
15. Akış ayar mekanizması kolay okunabilir ve silinmeye dayanıklı işaretlemelere sahip olmalıdır.
16. Ürünün CE uygunluk beyanı ibraz edilmelidir.
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 2 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; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 17.5. 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.
- 17.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Gözetim H. Servis:

Sorumlu Hemşire:

Uzm Hemşire

Esen Keten

Uzm.Hem.Nezihe UYAR
Başhemşire Yardımcısı

10-11-12-13-14-15. Ekim



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

17/07/2026 11:04:28

TEKNİK ŞARTNAME

14377 FOLEY SONDA (232.0010-11-12-13-14-15-18-19)

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

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Üroloji
Gülseren SÜLER
Sorumlu Hemşire

Uzm.Hem.Nihdi MEZZİNLER EVSİNE
Başhemşire Yardımcısı

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16. Kabin

TEKNİK ŞARTNAME

212

KÜÇÜK (BEBEK) İDRAR TORBASI

237.0003 / 237.0004

1. Kız çocukları için oval, erkek çocukları için yuvarlak ağızlı olmalıdır.
2. Cilde yapışabilecek özellikte olmalıdır ve cilde herhangi bir zarar vermemelidir.
3. Steril poşette tek kullanımlık olmalıdır.
4. Torbanın içindeki idrarı ölçmek için üzerinde cc gösteren rakamları olmalıdır
5. GENEL ÖZELLİKLER
- 5.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 5.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 5.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı 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.
- 5.7. Torba lateks ve DEHP içermemelidir.

Premature YB
Sorumlu Hemşire
Gülneş Bırcı



Hem. Gülcin PEHLİVAN
Başhemşire





17-18-19-20. Kalemler

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

31/07/2026 13:54:52

TEKNİK ŞARTNAME

214.0001-2-3-4

14432 INTRAVENÖZ KANUL (NO 16-18-20-22) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. PTFE, Fep-TEFLON veya PUR olmalıdır.
2. Düzgün yüzey, gömülmüş 4 radyopak çizgili olmalıdır.
3. 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 doku travmasını azaltacak keskinliğe sahip olmalıdır.
7. Kanül ucu konik olmalı, ciltten ve damar içinden geçerken kolay ilerlemeli ve kırmıyacak 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 eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş 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.

Görsel H. Servisi
Sorumlu Hemşiresi
Uzm Hemşire
Esen Keten

Uzm.Hem.Nezihe UYAR
Başhemşire Yardımcısı

Uzm.Hem.Nezihe UYAR
Başhemşire Yardımcısı

TEKNİK ŞARTNAME

14425 INTRAVENÖZ KANUL (NO:24 NO:26) (214.0005-6)

1. En az 13 ml/dak sıvı akışı sağlamalıdır.
2. 24 No Sarı renk kodlu, 26 No Mor renk kodlu olmalıdır
3. Kanül poliüretan veya PTFE, FEP veya TEFLON madesinden imal edilmiş olmalıdır.
4. Steril ve tekli ambalajda olmalıdır. DEHP içermez lateks içermez olmalıdır.
5. Şeffaf olmalıdır. (Damara girilince kanın kanül içerisinde ilerlediği görülmeli, flashback olmalıdır)
6. Uzun süreli damarda kalabilmeli ve reaksiyon oluşturmamalıdır.
7. Kanül ucu konik olmalı ve kolayca travmatize olmamalıdır.
8. Kanül çeperi ince olmalıdır.
9. Ambalaj plastik blister, kapağı yırtılmaz özellikte ve sterilitesi kolayca bozulmayacak nitelikte olmalıdır.
10. Ambalajının üzerinde infüzyon hızı, çap-boyu mutlaka bulunmalıdır.
11. Hastadan ayrılmayı engellemek ve tespit için kanatları bulunmalıdır.
12. Üzerinde geri akışı önleyecek sistemli ek ilaç verebilecek sistem bulunmamalıdır.
13. IV kanülün vidalı kapağı bulunmalı ve serum seti, kan seti, üçlü musluk vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
14. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalı ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
15. GENEL ÖZELLİKLER
- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında 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 eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş 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.

Göç -> H. Servis

Soruşturucu Hekim

Uzm. Hem. Nezihe

Uzm. Hem. Nezihe UYAR
Başhemşire Yardımcısı



23-24. Ekim



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

31/07/2026 13:37:05

TEKNİK ŞARTNAME

14427 DİSPOSABLE PULSEOKSİMETRE PROBU (210.0021-22-24)

1. Prob oksijen saturasyonu ve nabız ölçümüne uygun olmalıdır.
2. Prob, düşük perfüzyon koşullarında ölçüm yapabilmeli ve bu özellik üretici dökümanında gösterilmelidir.
3. Probun yapışkan bandı hasta cildine uygun anti-allerjik özellikte olmalıdır ve latex içermemelidir.
4. Probun kendinden kablosu olmalıdır, kablosu takılıp sökülen tipte olmamalıdır.
5. Prob orijinal kapalı ambalajında non steril ve tek kullanımlık üretilmiş olmalıdır.
6. Probun ambalajı üzerinde markası, son kullanma tarihi, sterilizasyon yöntemi ve özellikleri yazılı olmalı ve uygulama şeklini gösteren resim olmalıdır.
7. Prob, dışarıdan gelen ışığa karşı opak madde ile kaplanmış olmalıdır.
8. Probda elektriksel gürültü ve hareket artefaktlarını azaltacak yapıda, prob kablosunun elektrik tesisatından gelen parazitlere karşı ekranlaması olmalıdır.
9. Prob aynı hastada uzun süre kullanılabilir.
10. Probun yapışkan bandında sert madde olmamalı ve kan dolaşımını engellememelidir.
11. Prob uygulandığı bölgede kaymayı önleyecek yeterli yapışkan yüzeye sahip olmalı, sensör ölçüm alanı ölçümü engellemeyecek şekilde tasarlanmış olmalıdır.
12. Teklif edilen ürün yerli yada ithalde olsa, ÜTS' ne kayıtlı olmalı, CE belgesi uygunluk beyanı ve teknik dökümanı teklif dosyasında sunulmalıdır.
13. Yetişkin ve pediatrik problemler;
 - 13.1. Kablo boyları en az 45 cm olmalıdır.
 14. Neonatal ve İnfant problemler;
 - 14.1. Kabloları küvöz dışına uzanabilecek kadar uzun, en az 90 cm, olmalıdır.
 - 14.2. İnfant prob ölçümleri, bebeklerde dolaşım bozukluğuna ve baskıya neden olmayacak boyutlarda olmalı, üretici dökümanında infant kullanıma uygunluğu belirtilmelidir.
 - 14.3. Neonatal probun boyu $11 \pm 0,2$ cm, eni prematüre bebeklerde dolaşım bozukluğuna sebep olmayacak şekilde $1,5 \pm 0,2$ cm. olmalıdır
 - 14.4. İnfant problemlerde hasta cildinin kolayca görülebilmesi için yan tarafları şeffaf olmalıdır.
 15. İhaleyi kazanan firma, 400 adet (aşağıdaki özelliklere sahip) pulseoksimetre cihazlarını hastaneye teslim etmelidir. Problar kullanıldığı sürece cihazlar hastanede kalacaktır. İhaleyi kazanan firma arızalı cihaz için 48 saat içinde müdahale etmelidir. Arızalı olup, arızası giderilmeyen cihazın yerine yedek cihaz bırakılmalıdır.
 - 15.1. Verilecek pulseoksimetre cihazı arter kanındaki oksijen saturasyonunu sürekli olarak gösteren, konsol tipi (dahili bataryalı, herhangi bir adaptöre veya şarj aletine bağlanmadan direk olarak şebeke gerilimi ile çalışan, taşınabilirliği için sabit bir tutamağı olan göstergeleri yatay konumda okunabilen bir sistem) olmalıdır. Elektrik kesintisi halinde tam şarjlı iken en az 5 saat çalışabilecek dahili şarj edilebilir Li-Ion bataryası bulunmalı ve cihaz şebeke gerilimine bağlı iken otomatik olarak şarj olmalıdır. Bataryanın şarj olduğunu gösteren bir uyarı ışığı bulunmalıdır.
 - 15.2. Cihaz neonatal hastalardan yetişkin hastalara kadar kullanıma uygun olmalı ve düşük perfüzyonda ölçüm yapabilmelidir. Cihaz türkçe dahil çoklu dil destekli ara yüze sahip olmalıdır.
 - 15.3. Cihazda oksijen saturasyonu ve nabız için ayarlanabilir alt ve üst alarm tertibatı ve düşük pil seviyesi, sensör arızası, nabız kaybı alarmları olmalı, alarmlar geçici bir süre için susturulabilir. Sesli alarm iptal süresi en az 30 sn olmalı ve istenildiğinde tamamen kapatılabilir. Sesli alarmların açık-kapalı olduğu cihazın üzerinde görülmelidir.
 - 15.4. Cihazda artefak, sensör arızası - atım kaybı, ışık artefaktı ve düşük pil için görsel uyarıcı olmalıdır.
 - 15.5. Cihazda pulse sesi ve alarm sesi ayarlanabilir.
 - 15.6. Cihazda açılış değerleri (SpO2 ve nabız için alt ve üst alarm limitleri, pulse ve alarm ses şiddeti) kullanıcı tarafından değiştirilebilir.

FORM NO: MYS_0053

Görsel H. Servisi
Sorumlu Hemşiresi
Uzm. Hemşire
Esen Kettne

Uzm.Hem.Nezihe UYAR
Başhemşire Yardımcısı

- 15.8. Sistemin saturasyon ölçüm aralığı % 1-100 arası, nabız ölçüm aralığı 25-240 atım/dakika olmalıdır. %70-100 arası hareketsiz hastalarda en çok ± 2 'yi hareketli hastalarda en çok ± 5 'i düşük perfüzyonlu hastalarda ± 3 'ü geçmemelidir.
- 15.9. Cihazda sinyal gücünü ve sinyal kalitesini gösteren bar- grafik özelliği bulunmalıdır.
16. Yetişkin, pediatrik, neonatal ve infant tipleri bulunmalıdır.
17. Cihazın kalibrasyonu ve bakımı yılda en az bir kere olmak üzere servis manuelinde belirtilen aralıklarda firma tarafından yapılmalı ve belgelendirilmelidir. Bununla ilgili kayıtlar tarafımıza verilmelidir.
- 17.1. İhaleyi kazanan firma 200 adet ara bağlantı kablосunu Hastanemize teslim etmelidir.
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.

Göç -> H. Sorumlu
Sorumlu Hemşiresi
Uzm Hemşire
Esen Kefre

Uzm.Hem.Nezihe UYAR
Başhemşire Yardımcısı



25. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

17/07/2026 11:24:16

TEKNİK ŞARTNAME

14380 SAATLİK İDRAR TORBASİ (237.0005)

1. ISO veya TSE kalite belgelerinden birine sahip olmalıdır.
2. Sistem iki parçadan oluşmalıdır. (Şeffaf ve sert yapıdaki saatlik idrar toplama kutusu ve yumuşak malzemeden üretilmiş idrar toplama torbası)
3. Alt kısmında idrar toplama torbasında sterilitenin bozulmaması için boşaltma musluğu olmalıdır.
4. Sonda ve saatlik idrar toplama kutusu arasındaki hat en az 75 cm olmalı ve kolay açılıp kapatılabilen bir klemp olmalıdır.
5. Saatlik idrar toplama rezervuarı 300-600 ml hacminde olmalıdır.
6. Saatlik idrar toplama kutusunda biriken idrar tek bir musluk ile idrar toplama torbasına boşaltılabilmelidir.
7. Saatlik idrar toplama kutusu hem pediatrik hem de erişkin hastalarda kullanılabilecek hassaslıkta ölçeklendirilmiş olmalıdır.
8. Saatlik idrar toplama kutusu hasta yatağının kenarına asılabilir ve kolay çıkabilir özellikte olmamalıdır.
9. İdrar toplama torbası en az 2 lt kapasiteli olmalıdır.
10. İdrar torbasına takılan kısmı 6-24 FR ölçülerine uygun konik bir konnektör olmalıdır.
11. Rezervuar ile torba arasında boşaltım çubuğu sağlam olmalıdır. İdrar çubuğu gevşetince torba kolayca çıkabilmelidir.
12. Rezervuar kısmında bulunan haznenin toplam ölçüsü 600 ml'lik olup 1'er - 2'ser ml'lik bölümler olmalıdır.
13. Rezervuarın diğer kısmındaki ölçüm 10'ar ml'lik olmalıdır.
14. Örnek alabilmek için sondaya giriş yerine yakın ayrı bir giriş yeri olmalıdır.
15. Kurumun talebi doğrultusunda idrar torbalarının yatağa asabilmesi amacıyla askı aparatı teslim edilmelidir.
16. Steril paket içerisinde olmalıdır.
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; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 17.5. 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.
- 17.6. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 17.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi

Üroloji

Gülseren SÜLER

Sorumlu Hemşire

Uzm.Hem.Nihs. MUEZZİNLER EVSİNE
Başhemşire Yardımcısı

26 Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

31/07/2026 12:53:35

TEKNİK ŞARTNAME

14424 STOP COCK (ÜÇLÜ MUSLUK) 210.0027

1. Saydam, sert plastik malzemeden üretilmiş ve non-toksik ve hipoallerjen olmalıdır.
2. Musluk kolayca açılıp kapanmalı, kullanım sırasında kendiliğinden pozisyon değiştirmemelidir.
3. Kolayca kırılmamalıdır.
4. Üç yollu muslukta bir döner male(erkek) ve iki female(dişi) luer lock konnektör bulunmalı ve uluslararası standartlara uygun olmalıdır.
5. Üst kısmı (musluk) 360 °C döner olmalıdır.
6. Üzerinde akış yönünü gösteren oklar olmalıdır.
7. En az 4,5 Bar basınca dayanıklı olmalıdır.
8. Steril tek tek paketlenmiş ve ambalaj bütünlüğü bozulmamış olmalıdır.
9. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
10. Malzemelerin üzerinde barkod, lot numaraları ve son kullanım tarihleri olmalıdır.
11. Ambalaj üzerindeki son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
12. Üçlü musluğun gövdesi şeffaf olmalı ve ilaca (anestetik, narkoleptik, immunasupresif, yağ emilsiyonları) dayanıklı olmalıdır.
13. Bağlantı ve ek yerlerinden sıvı ve hava kaçağına izin vermemelidir.
14. Setlerle bağlantı yapan uçları setlere iyi oturmalı, setlerden kolayca ayrılmamalıdır.
15. Ce belgesi ve üretici ISO kalite yönetim sistemi belgesine sahip olmalıdır
16. Ürün lateks, DEHP ve pirojen içermemelidir.
17. GENEL ÖZELLİKLER
- 17.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 17.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 17.3. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 17.4. 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.
- 17.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Görsel H. Servisi

Sorumlu Hemşiresi

Uzm Hemşire

Fazıl Kalem

Uzm.Hem.Nezihe UYAR
Başhemşire Yardımcısı

27. Kabin



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

31/07/2026 12:48:34

TEKNİK ŞARTNAME

14423 ÜÇLÜ İNTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ (210.0028)

1. Setin mayi girişinde üç adet konnektörlü erişim aparatı çıkmayacak şekilde önceden fabrikasyon olarak monte edilmiş şekilde takılı olmalıdır.
2. Ürün, enjektör, line, IV set ile kullanılabilir.
3. Setin toplam uzunluğu 14 ± 4 cm. olmalıdır.
4. Girişim aparatı hem luer lock hemde luer slip girişler için uyumlu olmalıdır.
5. Setteki luer uçlarla ile birleştirici konnektör arasındaki uzatma hortumlarının üzerinde bulunacak, hastayı rahatsız etmeyecek bir klempleme ile gerektiğinde hat akışa kapatılabilir.
6. Silikon hortum kıvrılmaya, bükülmeye dirençli esnek ve kolay ezilmeyecek yapıda olmalıdır.
7. Teklif edilen ürüne IV set vs. ile giriş yapıldığında silikon yüzey ile cihazın gövdesi ile arasında ölü boşluk oluşmamalıdır.
8. Setin toplam dolum hacmi hortumlarla birlikte 1 ml den az olmalıdır. Bu dolum değeri ürün paketi üzerinde yazılı olmalıdır (ml).
9. Ürünün girişim aparatı, akış hattı ile ürün tamamında şeffaf olmalı, mayi geçişi görülebilmeli, yıkamanın veya ilaç uygulamanın başarısından emin olunmalıdır.
10. Ürüne enjektör yada serum seti ile giriş yapıldığında herhangi bir güçlük karşılaşılmamalı, enjektör yada serum setinde geri atma yaşanmamalı, mayi dışarıya çıkmamalıdır. Hastanede olan linelar ile uyumlu olmalı yerinden çıkmamalıdır.
11. Ürün PVC, lateks ve DEHP içermemeli etiketinde belirtilmelidir.
12. Pediatrik kullanıma, lipit ve parenteral kullanıma, kan ve kan ürünleri için kullanıma uygun olmalıdır.
13. Ürün aralıklı ve sürekli infüzyonlar için uygun olmalıdır.
14. Ürün tek kullanımlık steril paketlerde sunulmalıdır.
15. Ürün Etilen Oksit ya da Gamma sterilizasyon yöntemi ile steril olmalıdır.
16. Ürün paketi üzerinde üretici firma bilgisi, üretim ve son kullanım tarihi, sterilizasyon yöntemi, paket açılış yönü, lot numarası, tek kullanımlık olduğuna dair uyarı bulunmalıdır.
17. Ürünün son kullanım tarihi, teslim tarihinden itibaren minimum 24 ay olmalıdır.
18. Ürüne ait CE Belgesi, TSE Belgesi ve üretici ISO kalite yönetim sistemi belgesine sahip olmalı ve teklifle beraber verilmelidir.
19. Ürün enjektör ile yapılan bolus enjeksiyonlarında bağlantı yerlerinden sızıntı yapmamalıdır.
20. Luer Lock bağlantıları sıkıldığında gevşememeli ve sıvı kaçağı oluşturulmamalıdır.
21. Tıbbi kullanıma uygun, biyo uyumlu, toksik olmayan ve pirojen içermeyen tıbbi kullanım amaçlı malzemeden üretilmiş olmalıdır.
22. GENEL ÖZELLİKLER
- 22.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.
- 22.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 22.3. 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.
- 22.4. 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.
- 22.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

FORM NO: MYS_0053

Uzm.Hem.Nezihe UYAR
Başhekim Yardımcısı

Görsel H. Servisi
Sorumlu Hemşire
Uzm. Hemşire
Esen Keten

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

13284 İKİLİ İNTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ (210.0038)

1. Setin mayi girişinde iki adet konnektörlü erişim aparatı çıkmayacak şekilde önceden takılı olmalıdır.
2. Ürün, enjektör, line, IV set ile kullanılabilir.
3. Setin toplam uzunluğu 14 ± 4 cm. olmalıdır.
4. Girişim aparatı hem luer lock hemde luer slip girişler için uyumlu olmalıdır.
5. Setteki luer uçlarla ile birleştirici konnektör arasındaki uzatma hortumlarının üzerinde bulunacak, hastayı rahatsız etmeyecek bir klempleme ile gerektiğinde hat akışa kapatılabilir.
6. Silikon yüzeyi pürüzsüz ve kolay dezenfekte olmalıdır.
7. Teklif edilen ürüne IV set vs. ile giriş yapıldığında silikon yüzey ile cihazın gövdesi ile arasında ölü boşluk oluşmamalıdır.
8. Setin toplam dolum hacmi hortumlarla birlikte 1 ml den az olmalıdır. Bu dolum değeri ürün paketi üzerinde yazılı olmalıdır (ml).
9. Ürünün girişim aparatı, akış hattı ile ürün tamamında şeffaf olmalı, mayi geçişi görülebilmeli, yıkamanın veya ilaç uygulamanın başarısından emin olunmalıdır.
10. Ürüne enjektör yada serum seti ile giriş yapıldığında herhangi bir güçlüklerle karşılaşılmalı, enjektör yada serum setinde geri atma yaşanmamalı, mayi dışarıya çıkmamalıdır. Hastanede olan mevcut lineler ile uyumlu olmalı yerinden çıkmamalıdır.
11. Ürün PVC içermemeli etiketinde belirtilmelidir.
12. Pediatrik kullanıma, lipit ve parenteral kullanıma, kan ve kan ürünleri için kullanıma uygun olmalıdır.
13. Ürün aralıklı ve sürekli infüzyonlar için uygun olmalıdır.
14. Ürün tek kullanımlık steril paketlerde sunulmalıdır.
15. Ürün Etilen Oksit ya da Gamma sterilizasyon yöntemi ile steril olmalıdır.
16. Ürün paketi üzerinde üretici firma bilgisi, üretim ve son kullanım tarihi, sterilizasyon yöntemi, paket açılış yönü, lot numarası, tek kullanımlık olduğuna dair uyarı bulunmalıdır.
17. Ürünün son kullanım tarihi, teslim tarihinden itibaren minimum 18 ay olmalıdır.
18. Ürüne ait CE Belgesi veya TSE Belgesi teklifle beraber verilmelidir.
19. GENEL ÖZELLİKLER
- 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.
- 19.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 19.3. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Göçmen H. Servisi
Servisli Hizmetler
Uzm. Hemşire
Esen Keten

FORM NO: MYS_0053

Uzm.Hem.Nezihe UYAR
Başhemşire Yardımcısı

TEKNİK ŞARTNAME

14315 TOTAL PARENTERAL NÜTRİSYON UYGULAMASINDA KULLANILACAK FİLTRE (193.0020)

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

Premature 4B

Sorumlu Hemşire
Güneş Bulucu

Hem.Gülçin PEHLİVAN
Başhemşire Yardımcısı

TEKNİK ŞARTNAME

14379 İDRAR TORBASİ STERİL MUSLUKLU 2000 CC (237.0008)

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 konnektörü 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 konnektörü tam oturmalı sondayla uyumlu olmalı, kolay çıkmalı ve idrar sızdırmamalıdır.
13. Pıhtı ve ya pürülen madde geçecek şekilde olmalıdır.
14. Hasta yatarken foley ile torba arasındaki hortum gerilme ve çekilme yapmayacak uzunlukta ve bükülme ya da kırılma oluşturmamak yeterlilikte esnekliğe sahip olmalıdır.
15. Teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miatlı olmalıdır.
16. Musluk kısmı ileri - geri hareketle çalışmalı, kendiliğinden açılmamalı ve idrarı aşağı sızdırmamalıdır.
17. GENEL ÖZELLİKLER
- 17.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 17.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 17.3. 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.
- 17.4. 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.
- 17.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Üroloji
Gülseren SÜLER
Sorumlu Hemşire

Uzm. Hem. Nihal Nettekci
Uzm. Hem. Nihal Nettekci
Başhekim Yardımcısı
Başhekim Yardımcısı