



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

10/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20265019

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN

18/08/2026 TARİHİ, SAAT

10:00

'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RICA OLUNUR.

KADRIYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ARTER VEN SETİ	11.000,00	ADET
2	ARTER-VEN FISTUL İGNEİ 16	8.000,00	ADET
3	DIALİZOR 1.5-1.7 M2 (SENTETİK)	4.000,00	ADET
4	DIALİZOR 2.2 M2	6.000,00	ADET
5	GEÇİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ SUBCLAVIAN 11-12 FR	1.400,00	ADET
6	TİTANYUM ADAPTOR	10,00	ADET
7	ULTRA TRANSFER SET	80,00	ADET
8	DOUBLE LUMEN GEÇİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ 8 FR	10,00	ADET
9	KATETER HEMODİYALİZ KALICI ERİSKİN 14.5 FR SİMETRİK UCLU	100,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20265019

NOT : 2027 YILI HEMODİYALİZ MALZEMELERİ TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/9



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/06/2026 14:20:27

1. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

7503 DOUBLE LUMEN GEÇİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ 8FR (218 0325 000)

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

Dr. Öğr. Üy. Gazi Arslan
Dokuz Eylül Üniversitesi
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları
Çocuk Yoğun Bakım Ünitesi
Diyarbakır No: 126438

D.E.Ü.
Çocuk Yoğun Bakım Ünitesi
Sorumlu Hemşire
Özlem ŞENYUVA



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

29/06/2026 15:09:28

TEKNİK ŞARTNAME

7413 PERİTON DİYALİZ KATETER ADAPTÖRÜ (TİTANYUM) 218.0172

1. Titanyumdan yapılmış olmalıdır.
2. Tek tek paketlenmiş steril ambalajlarda olmalıdır.
3. Periton diyaliz kateterine takıldıktan sonra çıkmasına engel olacak şekilde bir kilitleme halkası içermeli ve bu şekilde iki parçadan oluşmalıdır.
4. Üzerinde içe ve dışa akışı kontrol edecek mekanizma bulunmalıdır.
5. 2.64 mm-3.30 mm iç çap ve 4.88 mm - 5.08 mm dış çap kalınlıktaki kateterlere takılabilmelidir.
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 2 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; 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.
- 6.5. 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.
- 6.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Mehmet Ası Oktar
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tel: 12408 - 107888 - 137289

Doç. Dr. Yelda DELİBAZ-RİD.
İzmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ABD - Nefroloji Bilim Dalı
Dip. Tel: 13537



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/06/2026 14:19:05

3. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

4838 11.5F-12F-12.5F KLASİK DÜZ ÇİFT LÜMENLİ HEMODİYALİZ KATETER KİTİ (218.0050.000)

1. Hemodiyaliz tedavisi için kısa süreli damar yolu sağlamak için femoral jugular ve subcklavian vene uygulanabilir olmalıdır.
2. İki lümenli katater orijinal şeklide uzatmaları kıvrık M şeklinde ya da düz olmalı ve katateri sabitlemek için dikiş kanadına sahip olmalıdır.
3. Hemodiyaliz katateri mini kit şeklinde olmalıdır.
4. Mini kit içerisinde;
 - 4.1. 1 adet çift lümenli 11.5fr-12fr-12.5fr 16-20 cm Dou-Flow Double lumen katater. (Alınması planlanan kateter ölçü sayıları Nefroloji Bilim Dalı tarafından belirlenecektir.)
 - 4.2. 1 adet J flex kılavuz tel
 - 4.3. 1 adet 18G introducer needle (uygulama iğnesi)
 - 4.4. 2 adet vessel dilatör
 - 4.5. 2 adet enjeksiyon kapağı olmalıdır.
5. Çift lümenli katater üzerinde arter yolu için kırmızı ven yolu için mavi renkli birer klemp veya konnektör bulunmalıdır.
6. Kataterin dolum hacimleri uzatmalar üzerinde belirtilmelidir.
7. Kataterin yapıldığı malzeme(flexi-smooth) poliüretandan olmalıdır, vücut sıcaklığında yumuşamalı ve uç kısmı yumuşak vücuda zarar vermeyecek şekilde yumuşak olmalıdır.
8. Kataterin olduğu mini kit şeffaf ambalaj içinde olmalıdır.
9. Mini kit üzerinde katater uygulaması ve kullanımı hakkında bilgi veren prospektüs bulunmalıdır.
10. Steril , şeffaf ve orijinal ambalajında olmalıdır.
11. Kullanım esnasında malzeme ile ilgili üretimden kaynaklanan ve/veya başka sorunlar olması halinde malzemeleri geri alma ve değiştirme taahhütü verilecektir.
12. İhaleye iştirak edecek firma katatere ait CE belgesini mutlaka ihale dosyasına koymalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
 - 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 13.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 13.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 13.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Mehmet Ası Oktan
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tes. No: 12408 - 107855 - 13714

Doç. Dr. Yelda DELİGÖZ BILDAÇI
İzmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
Hastalıkları ABD - Nefroloji Bilim Dalı
Dip. Tes. No: 135637



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/06/2026 13:58:51

4. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

4834 DİYALİZER (1.7-1.8 METREKARE) (204.0008.000)

1. Diyalizer Hollow-Fiber yapıda olmalıdır.
2. Membran ortalama 600 mm Hg basınca dayanıklı olmalıdır
3. Membran çapı 170 - 215 mikron, membran kalınlığı 8 - 40 mikron arası olmalıdır.
4. Membran materyali sentetik olmalıdır.
5. Diyalizer maksimal 400 ml/dk kan akımında, 400-600 ml/dk arası diyalizat akımında fonksiyon gösterebilmelidir.
6. Rezidüel kan miktarı 5 ml'den az olmalı
7. Diyalizerin kutularında bulunan prospektüslerde (sterilizasyon, invitro değerler, priming volüm v.b.) teknik bilgiler bulunmalıdır.
8. Hemodiyaliz ünitesinden uygunluk belgesi olmalıdır.En az 5'er numune uygunluk değerlendirmesi için hemodiyaliz bölümüne teslim edilecektir.
9. Bölüm tarafından daha küçük yada daha büyük metrekarelerde diyalizer değişimi talep edildiğinde firma 48 saat içerisinde değişimi gerçekleştireceğini taahhüt edecektir.
10. Yüzey alanı 1.7m2 veya 1.8 m2 olmalıdır. Diyalizerin yüzey alanlarına göre (invitro değerleri) diyaliz fonksiyonları 200 ml kan akım hızında en az aşağıdaki değerlerde olmalıdır.
- 10.1. Yüzel alanı 1.7-1.8 metrekare
- 10.2. UF Kat sayısı = (9 - 56 arasında olabilir)
- 10.3. Üre klirensi = 184 ml / dakika - 290 ml / dakika arasında olabilir.
- 10.4. Kreatinin klirensi = 170 ml / dakika - 260 ml / dakika arasında olabilir
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.

Doç. Dr. Mehmet Aslı Oktan
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tes. No: 12408 - 107885 - 137360

Doç. Dr. Yelda DELİGÖZ BİLİR
Izmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
Hastalıkları ABO - Nefroloji Bilim Dalı
Dip. Tesc.: 135637



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/06/2026 13:52:55

S. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

4824 ARTER - VEN FİSTÜL İĞNESİ (204.0004.000)

1. Her iki sette de iğne bitimi sabitleme keleşbeęi olmalıdır. (döner keleşbek tercih nedenidir.)
2. Her iki sette de tırnak ayarlı klemp ve pasolu kapak olmalıdır.
3. İğne uçları plastik koruyucu içinde olmalıdır.
4. İğneler steril olmalı, sterillięini steril tarihinden itibaren 2 yıl korunmalıdır.
5. İğnelerin paketleri üzerinde üretim tarihleri çap, boy sterilizasyon şekli gibi teknik özellikleri belirtilmelidir.
6. İğneler tüm üniversal sette uyumlu olmalıdır.
7. Fistül iğnesi 15-16- 17G olmalıdır. Miktarlar ihtiyaca göre düzenlenecektir.
8. Arter iğnesi üzeri delikli olmalıdır.
9. Hemodiyaliz ünitesinden uygunluk belgesi olmalıdır.
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile deęiştirmelidir.
- 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.
- 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.

Doç. Dr. Mehmet Ası Oktan
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tes. No: 12408 - 107885 - 137360

Doç. Dr. Yelda DELİGÖZ BİLDA
İzmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ABD - Nefroloji Bilim Dalı
Dip. Tes. No: 135637



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/06/2026 14:21:54

6. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

5185 UZUN SÜRELİ HEMO-FLOW KATETER (218.0345.000)

1. Hemodiyaliz için uzun süreli damar,yolu sağlamak için Internal Jugular Vene uygulanabilir olmalıdır.
2. Kateter 14,5 fr simetrik veya ayırık uçlu 19cm, 23cm, 24 cm($\sim$ +/ 1cm),28cm,32cm($\sim$ +/ 1cm),36cm ($\sim$ +/ 3cm)-55cm olmalıdır. Alınması planlanan kateter ölçü sayıları Nefroloji Bilim Dalı tarafından belirlenecektir.
3. Kateter düz olmalıdır.
4. Kateter yuvarlak dizayn edilmiş olmalıdır.bu özelliği ile kolay takılmalı ve hasta konforunu arttırmalıdır.
5. Kateter yüksek biouyumlu poliüretan materyalden (karbotan) yapılmış olmalı ve damar yapısına uyum sağlamalıdır.Bu özelliği ile yüksek hasta toleransı sağlamalıdır.
6. Kateter materyal yapısından dolayı kink yapmaya dirençli olmalıdır.
7. Bu poliüretan dizayn ile betadin ve alkol tabanlı dezenfektanlara uyum sağlamalıdır.
8. Kateter ameliyatla ada Seldinger tekniği ile takılmaya uygun olmalıdır.
9. Kateterin implante edilebilen cuff kısmı güvenli iç fiksasyon sağlamalıdır ve enfeksiyonlara karşı bariyer oluşturmalıdır.
10. Kateterin dikiş kanatları güvenli dış fiksasyon sağlamalıdır.II.Kateterin %5 den daha az resirkülasyon oranı olmalıdır.
11. Kateterin daha kolay kullanımı için priming volümü extensin line üzerinde yazılı olarak belirtilmelidir.
12. Akış oranı 400 ml/min olabilmelidir.
13. İki lümenli kateter üzerinde arter yolu için kırmızı,ven yolu için mavi renkli birer klemp veya konnektör bulunmalıdır.
14. Hemoflow Kateter Seti tek bir ambalaj içerisinde kullanıma sunulmuş olup aşağıdaki malzemelerden oluşmalıdır.
- 14.1. 1 adet çift lümenli düz, 14,5fr-16fr cufflu kateter
- 14.2. 1 adet giriş iğnesi olmalıdır.
- 14.3. 1 adet J tip kılavuz tel olmalıdır.
- 14.4. 2 adet vessel dilatörü olmalıdır.
- 14.5. 2 adet injection cap olmalıdır.
- 14.6. 1 adet metal,delici uçlu tunneling tool (trokar) olmalıdır.
- 14.7. 1 adet valfli PTFE peelaway sheath olmalıdır.Bu özelliği ile hava embolisi ve kan sızıntısı riskini minimize etmelidir.
- 14.8. Kateter kitinde 1 adet Adhesive Wound Dressing olmalıdır.Şayet,bu pansuman seti kateter kitinin içinde yoksa kateter kiti sayısı kadar ilgili firma tarafından dışarıdan temin edilebilmelidir
15. Kullanım esnasında malzeme ile ilgili üretimden kaynaklanan ve/veya başka sorunlar olması halinde malzemeleri geri alma ve değiştirme taahhüdü verilecektir.
16. İhaleye iştirak edecek firma katetere ait CE belgesini mutlaka ihale dosyasına koyacaktır.
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.

FORM NO: MYS_0053

1/2

Doç. Dr. Yelda DELİGÖZ BİLDA
İzmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
Hastalıkları ABD - Nefroloji Bilim Dalı
Tesc. No: 135637

Doç. Dr. Mehmet Ası Oktan
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tes. No: 12408 - 107885 - 137360



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
7. Kalem

26/06/2026 14:06:18

TEKNİK ŞARTNAME

7002 ULTRA TRANSFER (BAĞLANTI) SETİ (204.006.000)

1. Ultra transfer set periton diyalizi tedavisinde, titanyum adaptör ile bağlantıyı sağlayan bir ara set olarak kullanılmalıdır.
2. Üzerinde karın içine ve dışına sıvı akışını kontrol eden döner başlıklı klemp bulunmalıdır.
3. GENEL ÖZELLİKLER
- 3.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 3.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 3.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 3.4. 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.
- 3.5. 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.
- 3.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Mehmet Ası Oktan
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tes. No: 12408 - 107885 - 137360

Doç. Dr. Yelda DELİGÖZ BİLDACI
İzmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ABD - N. İncelji Bilim Dalı
Dip. Tes. No: 135837



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/06/2026 14:21:54

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

Doç. Dr. Mehmet Ası Oktan
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tes. No: 71400 - 107683 - 137360

Doç. Dr. Yelda DELİGÖZ BİLDACI
Izmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Bilim Dalı
Dip. Tes. No: 135637



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/06/2026 14:00:34

8. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

13366 DİYALİZER 1.8-2.2 METREKARE (204.0009-000)

1. Diyalizer Hollow-Fiber yapıda olmalıdır.
2. Membran ortalama 500 mm Hg basınca dayanıklı olmalıdır.
3. Membran çapı 170-215 mikron, membran kalınlığı 8-50 mikron arası olmalıdır
4. Membran materyali sentetik olmalıdır.
5. Diyalizer maksimal 400 ml/dk kan akımında, 400-600 ml/dk arası diyalizat akımında fonksiyon gösterebilmelidir.
6. Rezidüel kan miktarı 5 ml den az olmalıdır.
7. Diyalizerin kutularında bulunan prospektüslerde (sterilizasyon, invitro değerler, priming volüm v.b.) teknik bilgiler bulunmalıdır.
8. En az 5 er numune uygunluk değerlendirmesi için Komisyona teslim edilecektir.
9. Bölüm tarafından (sterilizasyon şekli etilen oksit ise) talep edildiğinde gama ya da buharla setirize edilmiş diyalizerlerle değişimi (48 saat içinde) taahhüt edecektir.
10. Diyalizerin yüzey alanlarına göre (invitro değerleri) diyaliz işleminde 300 ml kan akım hızında en az aşağıdaki değerlerde olmalıdır.
- 10.1. Yüzey alanı 1.8-2.2 metrekare
- 10.2. UF Kat sayısı = (13 - 78 arasında olabilir)
- 10.3. Üre klirensi = 220 ml / dakika - 330 ml / dakika arasında olabilir.
- 10.4. Kreatinin klirensi = 220 ml / dakika 300 ml / dakika arasında olabilir.
11. GENEL ÖZELLİKLER
- 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 11.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Mehmet Asy Oktan
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tes. No: 12408 / 107885 - 137360

Doç. Dr. Yelda DELİGÖZ BİLİR
İzmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ABD - Nefroloji Bilim Dalı
Dip. Tes. No: 135637



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

26/06/2026 13:51:17

9. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

4825 ARTER-VEN SETİ (204.0002.000)

1. Arter seti ucunda hava yolu ve "priming spike" bulunmalıdır.
2. Arter seti ucunda tırnak ayarlı klemp olmalıdır.
3. Arter setinde (yeterli uzunlukta) heparin infüzyon hattı bulunmalıdır.
4. Arter hattında pompa segment başlangıcında bir arter basıncı ölçüm için uygun hat bulunmalıdır. Ayrıca infüzyon için bir enjeksiyon portu bulunmalıdır.
5. Arterial pompa segment çapı (dış çapı max, 8.5-12 mm, iç çapı max 6.3-8.5 mm) olmalıdır.
6. Arter setinde "kan damlama odacığı" bulunacaktır. Drip Chamber 30 mm ve 2 yollu olmalıdır.
7. Hava alma portunda 1 adet klemp bulunmalıdır
8. Arter set üzerinde yada yanında 1 adet izolatör bulunmalıdır.
9. Arter seti ven setiyle beraber ya da ayrı paketlerde alınabilecek ancak her iki halde de paket üzerinde setin sterilizasyon şekli, tarihi ve son kullanım tarihleri ile pompa segment çapı gibi bilgiler belirtilmelidir.
10. Arter seti uzunluğu üniversal set standartlarına uygun olmalıdır.
11. Ven seti ucundabir sirkülasyon adaptörü bulunacaktır.
12. Ven seti ucunda tırnak ayarlı klemp bulunmalıdır.
13. Venöz kan damlama odacığından pıhtı tutucu filtre bulunmalıdır.
14. Venöz basınç hattı üzerinde 1 adet izolatör bulunmalıdır.(Ayrı paket halinde de verilebilir.)
15. Venöz hatta , basınç bağlantı hattında ,kan damlama odacığı ve hava alımı hattında 1'er adet klemp bulunmalıdır.
16. Venöz hattın uzunluğu üniversal standartlara uygun ve atık poşeti olmalıdır.
17. Arter ven setinin uzunlukları tüm cihazlarda kullanılabilecek uzunlukta olmalıdır.
18. Hemodiyaliz ünitesinden uygunluk belgesi olmalıdır.
19. GENEL ÖZELLİKLER
- 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 19.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 19.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 19.4. Teklif edilen ürün; 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.
- 19.5. 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.
- 19.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Mehmet Aslı Oktan
Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ve Nefroloji Uzm.
Dip. Tes. No: 12408 - 07885 - 137360

Doç. Dr. Yelda DELİGÖZ BİLDA
İzmir Dokuz Eylül Üniversitesi Hast.
İç Hastalıkları ABD - Nefroloji Bilim Dalı
Dip. Tescc.: 135637