



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

11/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20265026

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN

20/08/2026 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	KEMİK İLİGİ ASPIRASYON İGNEİ MADRENİ	1.000,00	ADET
2	KEMİK İLİGİ BIOPİ İGNEİ 11 G 15 CM	1.800,00	ADET
3	PORT İGNEİ	10.000,00	ADET
4	ELASTOMERİK İNFUZYON POMPASI 2 GÜNLÜK	3.750,00	ADET
5	KEMİK İLİGİ BIOPİ İGNEİ 13-14G 10-15 CM	150,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20265026

NOT : 2027 YILI HEMOTOLOJİ VE ONKOLOJİ MALZEMELERİ TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/6



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

11139 KEMİK İLİĞİ ASPIRASYON İĞNESİ MADRENLİ 186.0003

1. İğne kemik iliği aspirasyonu için özel dizayn edilmiş olmalıdır.
2. İğnenin bütün parçaları hasta kadar doktorunda güvenli bir şekilde biyopsi almasını sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
3. Güvenli kavrama için ergonomik saplı olmalıdır.
4. Hızlı kilit mekanizmalı madreni olmalıdır.
5. Güvenli ve yeterli miktarda numune alınmasını sağlayan yüksek performanslı çelikten mamul ultra ince kanülü olmalıdır.
6. Penetrasyon derinliğini sabitleyen kilit mekanizması, dereceli skala, luer lock Konnektörü olmalıdır.
7. 14G,15G,16G,18G ve 40mm boyları olmalıdır.
8. Teklif edilen ürüne ait ayrıntılı teknik bilgilerini içeren orijinal katalog ve/veya fotoğrafları birlikte verilmelidir.
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 eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş 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.

Doc. Dr. M. N. N. BATGI
D.E.Ü. Tıp Fak. İç Hastalıkları B.D.
İç Hast. Uzmanı
Diyadin 1306-10 Dış. No: 0642706

Prof. Dr. Sinem NAMDAROĞLU
D.E.Ü. Tıp Fak. Hematoloji B.D.
İç Hast. Uzmanı
Diyadin 1306-10 Dış. No: 0642706



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/07/2026 09:57:27

TEKNİK ŞARTNAME

12471 KEMİK İLİĞİ BİYOPSİ İĞNESİ 136.0000

1. İğne kemik iliği biyopsisi için özel dizayn edilmiş olmalıdır.
2. İğnenin bütün parçaları hasta kadar doktorunda güvenli bir şekilde biyopsi almasını sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
3. Güvenli ve yeterli miktarda numune alınmasını sağlayan yüksek performanslı çelikten mamul ultra ince kanülü olmalıdır.
4. Penetrasyon derinliğini sabitleyen kilit mekanizması, luer lock Konnektörü olmalıdır.
5. 11G (3mm) ve 6" (150mm), 13G ve (10cm - 15cm) boyutlarında olmalıdır.
6. Tek kullanımlık, dayanıklı PVC olmalıdır. Avuç içine alınan üst bölümü geniş olmalı, el ayasını tahriş etmeyecek ve avuç içine tam oturacak şekilde olmalıdır.
7. Parmak uçlarının tutunduğu alan kaymamalı ve girintisi olmalıdır.
8. İğne ucu 5 açılı kesilmiş trokar uç yapısına sahip olmalıdır.
9. Keskin iğne ucu ile deriden girişi rahat olmalı, kemiğe saplanma sırasında beklenenin üzerinde zorlanmamalı, eğilip bükülmeyecek sertlikte olmalıdır.
10. Plastik tutma sapı ile iğne bağlantısı materyalin alınarak iğnesinin çekilmesi sırasında ayrılmayacak dayanıklılıkta olmalıdır.
11. Mandren dönüşünü ayarlayan plastik vida takılmadan çevrilebilmelidir.
12. Güvenli kavrama için ergonomik saplı olmalıdır. Alınan doku örneğinin iğneden çıkartılmasını kolaylaştıran kılavuz tel parçası olmalıdır.
13. Hastanemizde rutinde kullanılan 5-10-20 cc'lik bütün steril plastik tek kullanımlık enjektörlerin girişine uygun olmalıdır.
14. Teklif edilen ürüne ait en az 3 (üç) adet numuneler ve ayrıntılı teknik bilgilerini içeren orijinal katalogları birlikte verilecektir. Numuneler şahit numune olarak tutulacaktır. Tekliflerin uygunluğu, orijinal katalog bilgileri ile numunelerin ilgili birim tarafından testlerinden sonra verilecektir.
15. Numuneler ve ihale sonrası tedarikçi firmadan alınacak ürünler en az 6 (altı) ay geçerliliği olacak şekilde steril edilmiş olarak teslim edilecektir.
16. İhale sonrası firma tarafından hastanemize teslim edilen biyopsi iğneleri içinde, biyopsi iğnelerinin rutin kullanımında, kullanım sırasında kopar, eğilir veya kesici-delici uç kısmı kesmez ise ve durum kullanıcı tutanaklarıyla belirtildiğinde, ihaleyi kazanan biyopsi iğneleri ihale sırasında getirilen şahit numuneler ile aynı marka, model ve boyut özelliklerinde olmasına rağmen, ürünler firmaya iade edilecektir. Firmanın elinde teslim için bekleyen biyopsi iğnelerinin de hiçbirisi alınmayacak, hastane deposunda bulunan kullanılmamış biyopsi iğneleri de firmaya iade edilecektir. İade edilen biyopsi iğneleri ile ilgili bedel ödemesi yapılmayacaktır. Firmalar bu hususu bilerek ihaleye katılmalıdır ve firmalar tarafından kendi antetli kağıtlarında da yetkili imzalı olarak kabul edildiğine dair belgelenerek ihale dokümanları içinde teslim edilecektir.
17. Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TİTUBB) kayıtlı ve üründe "Sağlık Bakanlığı Onaylıdır" ibaresi olmalıdır
18. Belirtilmeyen hususlarda idari şartname hükümleri geçerlidir
19. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 19.1. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 19.2. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ne kayıtlı olmalıdır.
- 19.3. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

Doc. Dr. İlknur Çiğdem BATGI
D.E.Ü. Tıp Fak. Hematoloji B.D.
İç Hast. ve Hematoloji Uzmanı
Dip. No: 13660 Dip. No: 06427024

Dr. Sinem NAMDAROĞLU
D.E.Ü. Tıp Fak. Hematoloji B.D.
İç Hast. ve Hematoloji Uzmanı
Dip. No: 27343
İç Hast. ve Hematoloji Uzmanı
Dip. No: 88447
Sınav No: 113231

- 19.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir, 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.
- 19.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
- 19.6. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

Doc. Dr. Ali Mehmeti BATGI
D.E.Ü. Tıp Fak. Hematoloji B.D.
İç Hast. Uzmanı
Dip. Tes. 130610 Dip. No: 6421024

Prof. Dr. Sinem YILDARÖĞLU
D.E.Ü. Tıp Fak. Hematoloji B.D.
İç Hast. Uzmanı
Dip. No: 127543
Tc. Kimlik No: 88447
Hematoloji Tıp No: 113231



DOKUZ EYLÜL
UNİVERSİTESİ

1982

16/07/2026 10:00:12

DUKING TIBET TIP FMC
TIBET ONKOLPA IMPDALT
P.O. Box 100, Thimphu
15, Hqst, Thimphu, Bhutan
Dip.No: 852 Thimphu

Neriman GÜNERİ
Gündüz Tedavi Merkezi
Sorumlu Hemşire



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/07/2026 09:55:44

TEKNİK ŞARTNAME

13143 ELASTOMERİK İNFÜZYON POMPASI (2 GÜNLÜK) (193.0013)

1. Elastomerik membranlı olmalıdır.
2. Hastanın yaşam kalitesini arttıracak şekilde küçük, güvenli, infüzyon devam ederken küçülen, dayanıklı, kolay taşınabilir olmalıdır.
3. Yeterli uzunlukta PVC uzatma line'i olmalıdır.
4. Klempli olmalıdır.
5. Tek yönlü doyum valfi olmalıdır.
6. Tek kullanımlık olmalıdır.
7. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
8. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalıdır.
9. 2 günlük seçeneği 2 ml/saat akım hızına sahip olmalıdır.
10. Elastometrik infüzyon pompası ışık geçirmez olmalıdır.
11. Elastometrik infüzyon pompasının, beraberinde pompa taşıyıcı çantası olmalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 12.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile 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.
 - 12.7. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Tıbbi Onkoloji QII Bil. Birim
Prof. Dr. Aziz KARAOĞLU
Diyadin Tıbbi Onkoloji Birimi
Diyadin Tıbbi Onkoloji Birimi No: 27132

Neriman GÜNERİ
Gündüz Tedavi Merkezi
Sorumlu Hemşire



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/07/2026 09:57:27

TEKNİK ŞARTNAME

12471 KEMİK İLİĞİ BİYOPSİ İĞNESİ

196.0022

1. İğne kemik iliği biyopsisi için özel dizayn edilmiş olmalıdır.
2. İğnenin bütün parçaları hasta kadar doktorunda güvenli bir şekilde biyopsi almasını sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
3. Güvenli ve yeterli miktarda numune alınmasını sağlayan yüksek performanslı çelikten mamul ultra ince kanülü olmalıdır.
4. Penetrasyon derinliğini sabitleyen kilit mekanizması, luer lock Konnektörü olmalıdır.
5. 11G (3mm) ve 6" (150mm), 13G ve (10cm - 15cm) boyutlarında olmalıdır.
6. Tek kullanımlık, dayanıklı PVC olmalıdır. Avuç içine alınan üst bölümü geniş olmalı, el ayasını tahriş etmeyecek ve avuç içine tam oturacak şekilde olmalıdır.
7. Parmak uçlarının tutunduğu alan kaymamalı ve girintisi olmalıdır.
8. İğne ucu 5 açılı kesilmiş trokar uç yapısına sahip olmalıdır.
9. Keskin iğne ucu ile deriden girişi rahat olmalı, kemiğe saplanma sırasında beklenenin üzerinde zorlanmamalı, eğilip bükülmeyecek sertlikte olmalıdır.
10. Plastik tutma sapı ile iğne bağlantısı materyalin alınarak iğnesinin çekilmesi sırasında ayrılmayacak dayanıklılıkla olmalıdır.
11. Mandren dönüşünü ayarlayan plastik vida takılmadan çevrilebilmelidir.
12. Güvenli kavrama için ergonomik saplı olmalıdır. Alınan doku örneğinin iğneden çıkartılmasını kolaylaştıran kılavuz tel parçası olmalıdır.
13. Hastanemizde rutinde kullanılan 5-10-20 cc'lik bütün steril plastik tek kullanımlık enjektörlerin girişine uygun olmalıdır.
14. Teklif edilen ürüne ait en az 3 (üç) adet numuneler ve ayrıntılı teknik bilgilerini içeren orijinal katalogları birlikte verilecektir. Numuneler şahit numune olarak tutulacaktır. Tekliflerin uygunluğu, orijinal katalog bilgileri ile numunelerin ilgili birim tarafından testlerinden sonra verilecektir.
15. Numuneler ve ihale sonrası tedarikçi firmadan alınacak ürünler en az 6 (altı) ay geçerliliği olacak şekilde steril edilmiş olarak teslim edilecektir.
16. İhale sonrası firma tarafından hastanemize teslim edilen biyopsi iğneleri içinde, biyopsi iğnelerinin rutin kullanımında, kullanım sırasında kopar, eğilir veya kesici-delici uç kısmı kesmez ise ve durum kullanıcı tutanaklarıyla belirtildiğinde, ihaleyi kazanan biyopsi iğneleri ihale sırasında getirilen şahit numuneler ile aynı marka, model ve boyut özelliklerinde olmasına rağmen, ürünler firmaya iade edilecektir. Firmanın elinde teslim için bekleyen biyopsi iğnelerinin de hiçbirini alınmayacak, hastane deposunda bulunan kullanılmamış biyopsi iğneleri de firmaya iade edilecektir. İade edilen biyopsi iğneleri ile ilgili bedel ödemesi yapılmayacaktır. Firmalar bu hususu bilerek ihaleye katılmalıdır ve firmalar tarafından kendi antetli kağıtlarında da yetkili imzalı olarak kabul edildiğine dair belgelenecek ihale dokümanları içinde teslim edilecektir.
17. Ürün T.C.Sağlık Bakanlığı İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankasına (TİTUBB) kayıtlı ve üründe "Sağlık Bakanlığı Onaylıdır" ibaresi olmalıdır
18. Belirtilmeyen hususlarda idari şartname hükümleri geçerlidir
19. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 19.1. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 19.2. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ne kayıtlı olmalıdır.
- 19.3. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

Doc. Dr. Hilmiyeullah BATGI
D.E.Ü. Tıp Fak. Hematoloji B.D.
İç Hast. ve Hematoloji Uzmanı
Dip. Tes. 130610 Dip. No: 06427024

Prof. Dr. Sinem MANDAROĞLU
D.E.Ü. Tıp Fak. Hematoloji B.D.
İç Hast. ve Hematoloji Uzmanı
Dip. No: 127513
Dip. Tes. No: 18447
Hematoloji Tes. No: 113231

- 19.4.** Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nın ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir, 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.
- 19.5.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
- 19.6.** Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

Doc. Dr. Hikmetoğlu BATGI
D.E.Ü. Tıp Fak. İç Hastalıkları B.D.
İç Hast. Uzman Hematoloji Uzmanı
Dip No: 130610 Dip. No: 06427024

Prof. Dr. Sinan NAMIKOĞLU
D.E.Ü. Tıp Fak. Hematoloji B.D.
İç Hast. Uzman Hematoloji Uzmanı
Dip No: 1277243
İç Hast. Uzmanı
Hematoloji Uzmanı
Dip. No: 112311