



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264974

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	ELEKTRODE PADS (H.P)	150,00	ADET
2	AIR-WAY 100 MM	120,00	ADET
3	AIR-WAY 30 MM	35,00	ADET
4	AIR-WAY 40 MM	200,00	ADET
5	AIR-WAY 50 MM	320,00	ADET
6	AIR-WAY 60 MM	320,00	ADET
7	AIR-WAY 80 MM	6.600,00	ADET
8	AIR-WAY 90 MM	7.000,00	ADET
9	ARTER KANULU	6.500,00	ADET
10	BAKTERİ FİLTRESİ	8.500,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264974

NOT : 2027 YILI ANESTEZİ VE YOĞUNBAKIM TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/124



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264974

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 RICA OLUNUR.

KADRIYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	BASINC SETİ TRANSDUCERLİ (CİFTLİ)	1.000,00	ADET
12	BASINC SETİ TRANSDUCERLİ (TEKLİ)	2.800,00	ADET
13	DISPOSABLE TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 2	40,00	ADET
14	DISPOSABLE TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 3	300,00	ADET
15	DOUBLE LUMEN TUP ENDOBRONSİAL SAG NO:28	5,00	ADET
16	DOUBLE LUMEN TUP ENDOBRONSİAL SAG NO:35	10,00	ADET
17	DOUBLE LUMEN TUP ENDOBRONSİAL SAG NO:37	10,00	ADET
18	DOUBLE LUMEN TUP ENDOBRONSİAL SOL NO:35	40,00	ADET
19	DOUBLE LUMEN TUP ENDOBRONSİAL SOL NO:37	80,00	ADET
20	DOUBLE LUMEN TUP ENDOBRONSİAL SOL NO:39	120,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264974

NOT : 2027 YILI ANESTEZİ VE YOĞUNBAKIM TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/124

FORM NO: MYS_0072



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264974

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 RICA OLUNUR.

KADRIYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

21	DOUBLE LUMEN TUP ENDOBRONSIAL SOL NO:41	10,00	ADET
22	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU NO:2	100,00	ADET
23	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU NO:2.5	100,00	ADET
24	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU NO:3	300,00	ADET
25	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU NO:3.5	500,00	ADET
26	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU NO:4	50,00	ADET
27	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU NO:5	20,00	ADET
28	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:6	200,00	ADET
29	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:6.5	250,00	ADET
30	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:7	1.500,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264974

NOT : 2027 YILI ANESTEZİ VE YOĞUNBAKIM TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

3/124



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264974

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 RICA OLUNUR.

KADRIYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

31	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:7.5	4.000,00	ADET
32	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:8	4.000,00	ADET
33	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:3.5	130,00	ADET
34	ENTUBASYON TUPU KAFLI SPIRALLİ NO:6	100,00	ADET
35	ENTUBASYON TUPU KAFLI SPIRALLİ NO:6.5	50,00	ADET
36	ENTUBASYON TUPU KAFLI SPIRALLİ NO:7	600,00	ADET
37	ENTUBASYON TUPU KAFLI SPIRALLİ NO:8	600,00	ADET
38	ENTUBASYON TUPU STİLETİ LARGE (8.5-11)	600,00	ADET
39	ENTUBASYON TUPU STİLETİ MEDIUM (5.0-8.0)	1.900,00	ADET
40	ENTUBASYON TUPU STİLETİ SMALL (2.5-4.5)	500,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264974

NOT : 2027 YILI ANESTEZİ VE YOĞUNBAKIM TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

4/124



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264974

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 RICA OLUNUR.

KADRIYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

41	EPIDURAL SET 18 G	530,00	ADET
42	ERİSKİN NAZAL OKSİJEN KANUL	26.000,00	ADET
43	EXTENSION LINE M/F (VENOZ)	2.600,00	ADET
44	FEEDING TUP NO:10	500,00	ADET
45	FEEDING TUP NO:5	8.000,00	ADET
46	FEEDING TUP NO:6	30.000,00	ADET
47	FEEDING TUP NO:8	3.600,00	ADET
48	ENTERAL BESLENME TORBASİ VE SETİ	25.000,00	ADET
49	BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:10	750,00	ADET
50	BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:12	750,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264974

NOT : 2027 YILI ANESTEZİ VE YOĞUNBAKIM TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

5/124



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264974

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 RICA OLUNUR.

KADRIYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

51	BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:8	210,00	ADET
52	FOTOTERAPİ GOZ BANDI (BUYUK)	100,00	ADET
53	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:5	120,00	ADET
54	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:4	230,00	ADET
55	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:4.5	120,00	ADET
56	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:5.5	100,00	ADET
57	ENTUBASYON TUPU KAFLI SPIRALLİ NO:4	20,00	ADET
58	KAFLI ENTUBASYON TUPU SPIRALLİ NO:5.5	50,00	ADET
59	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLİ NO:4	50,00	ADET
60	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLİ NO:4.5	50,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264974

NOT : 2027 YILI ANESTEZİ VE YOĞUNBAKIM TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

6/124



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264974

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

61	KAFSİZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLİ NO:5	50,00	ADET
62	KAFSİZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLİ NO:5.5	50,00	ADET
63	KOMBINE SPINAL EPIDURAL İGNE SETİ	80,00	ADET
64	LARENGEAL MASKE NO:1	5,00	ADET
65	LARENGEAL MASKE NO:1.5	60,00	ADET
66	LARENGEAL MASKE NO:2	170,00	ADET
67	LARENGEAL MASKE NO:2.5	160,00	ADET
68	LARENGEAL MASKE NO:4	660,00	ADET
69	LARENGEAL MASKE NO:5	700,00	ADET
70	DISPOSABLE MASKELİ ERİSKİN SIDESTREAM SET	20.000,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264974

NOT : 2027 YILI ANESTEZİ VE YOĞUNBAKIM TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

7/124



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264974

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

71	DISPOSABLE MASKELİ PEDIATRİK SIDESTREAM SET	7.500,00	ADET
72	DISPOSABLE MASKESİZ SIDESTREAM SET	2.200,00	ADET
73	ORA NAZAL MASKE BAĞLAMA SETLİ SİLİKON ESASLI (NONINVAZİV VENTİLYASYON İÇİN)	900,00	ADET
74	MASKE OKSİJEN BÜYÜK	20.000,00	ADET
75	MASKE OKSİJEN KÜÇÜK	7.000,00	ADET
76	MASKE STANDART CPAP	285,00	ADET
77	NAZOGASTRİK SONDA NO:12	400,00	ADET
78	NAZOGASTRİK SONDA NO:14	4.500,00	ADET
79	NAZOGASTRİK SONDA NO:16	2.000,00	ADET
80	NAZOGASTRİK SONDA NO:20	100,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264974

NOT : 2027 YILI ANESTEZİ VE YOĞUNBAKIM TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

8/124



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264974

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.

KADRİYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

81	NAZOGASTRIK SONDA NO:18	500,00	ADET
82	PEDİATRİK İKİ YOLLU SANTRAL VENOZ KATETER 4F 8CM	150,00	ADET
83	PEDİATRİK RESPIRATOR DEVRESİ	1.000,00	ADET
84	PEDİATRİK SANTRAL VENOZ KATETER 3L 5 FR 13 CM(S 513)	100,00	ADET
85	PEDİATRİK SANTRAL VENOZ KATETER 3L 5 FR 20 CM	20,00	ADET
86	PERKUTAN TRAKEOTOMİ SETİ NO:8 (FORCEPSİZ)	100,00	ADET
87	SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)	60,00	ADET
88	SANTRAL VENOZ KATETER 2 FR/23G (PERİFERAL YOLDAN)	35,00	ADET
89	SANTRAL VENOZ KATETER 3L 7 FR 20 CM	2.800,00	ADET
90	SPİNAL İGNE NO-22	2.300,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264974

NOT : 2027 YILI ANESTEZİ VE YOĞUNBAKIM TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

9/124



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264974

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

91	SPINAL IGNE NO:18	800,00	ADET
92	SPINAL IGNE NO:20	1.800,00	ADET
93	SPINAL IGNE NO:25	3.000,00	ADET
94	SPINAL IGNE NO:26	35,00	ADET
95	SPINAL IGNE NO:27	280,00	ADET
96	ISI NEM FİLTRESİ (HME)	6.000,00	ADET
97	THERMOVENT O2 (LINE)	5.000,00	ADET
98	THERMOVENT T (FİLTRE)	300,00	ADET
99	TOTAL FULL FACE MASK(TUM YUZ MASKESİ)	120,00	ADET
100	UMBILICAL ARTER KATETER 3.5 FR	40,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264974

NOT : 2027 YILI ANESTEZİ VE YOĞUNBAKIM TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

10/124

FORM NO: MYS_0072



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264974

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

101	UMBILICAL ARTER KATETER 5 FR	40,00	ADET
102	VENTILASYON DEVRESİ (ANESTEZİ CİHAZI İÇİN-BALONLU)	7.500,00	ADET
103	KAN VERME SETİ	30.000,00	ADET
104	SİLİKON DOUBLE 1.5 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU	100,00	ADET
105	SİLİKON DOUBLE 2 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU	500,00	ADET
106	DISPOSABLE AMBU MASKESİ NO:1	520,00	ADET
107	DISPOSABLE AMBU MASKESİ NO:2	180,00	ADET
108	DISPOSABLE AMBU MASKESİ NO:3	80,00	ADET
109	DISPOSABLE AMBU MASKESİ NO:4	160,00	ADET
110	DISPOSABLE AMBU MASKESİ NO:5	460,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264974

NOT : 2027 YILI ANESTEZİ VE YOĞUNBAKIM TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

11/124



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264974

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

111	DISPOSABLE AMBU MASKESİ NO:6	220,00	ADET
112	IGNESİZ VALFLİ KONNEKTOR	24.000,00	ADET
113	NON-İNVAZİV BİPAP DEVRESİ	320,00	ADET
114	ASPIRASYONA UYGUN LARENGEAL MASKE NO:3	85,00	ADET
115	ASPIRASYONA UYGUN LARENGEAL MASKE NO:4	430,00	ADET
116	ASPIRASYONA UYGUN LARENGEAL MASKE NO:5	400,00	ADET
117	KAFLİ ENTUBASYON TUPU NO:3	150,00	ADET
118	VENTİLASYON DEVRESİ (BALONSUZ/YOGUN BAKIM İÇİN)	2.300,00	ADET
119	SPİNAL İGNE (KALEM UCLU) NO:25	100,00	ADET
120	SPİNAL İGNE (KALEM UCLU) NO:27	100,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264974

NOT : 2027 YILI ANESTEZİ VE YOĞUNBAKIM TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

12/124



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264974

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.

KADRİYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

121	OTOBESLEME CEMBERLİ ISITMALI VENTILATOR DEVRESİ (INFANT)	300,00	ADET
122	SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (PEDIATRİK)	20,00	ADET
123	KATETER BAĞLANTISI	4.500,00	ADET
124	PERİFERİK BLOK SETİ (KATETERSİZ)ULTRASON ALTINDA GÖRÜLEBİLEN	250,00	ADET
125	KAPNOGRAFLİNE (SAMPLE LINE)	3.000,00	ADET
126	REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ PEDIATRİK	700,00	ADET
127	REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ ERİSKİN	1.300,00	ADET
128	SPİNAL İGNE NO:25 QUİNCKE UÇLU 12CM	20,00	ADET
129	KLORHEKSİDİN GLUKONAT İÇEREN İV TESPİT ORTUSU	2.000,00	ADET
130	TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 4	100,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264974

NOT : 2027 YILI ANESTEZİ VE YOĞUNBAKIM TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

13/124



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

07/08/2026 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20264974

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

131 TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 5

100,00 ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20264974

NOT : 2027 YILI ANESTEZİ VE YOĞUNBAKIM TIBBİ MALZEME İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

14/124

J. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

202.0001 / 202.0002

293 TRANSTHORACIC PACE/ DEFIBRILATION PATCH

1. İstemi yapılan patch, hastaların trans-thoracic defibrilasyon/kardiyoversiyonu için kullanılacaktır. External padler, gerektiğinde transthoracic pace işlemi için de kullanılabilir.
2. Kullanılacak olan patch in girişleri, hastanemizde bulunan defibrilatöre bağlanacak olan adaptör çıkışı ile uyumlu olacaktır ve mevcut kablo ile patch kullanılabilir.
3. External patch in hasta ile temas eden yüzeyi jel emdirilmiş sünger, dış taraf ise polyurethaneden mamül olacaktır.
4. External patch in yapışkan yüzeyi alerjik olmayan ve yerinden kolay çıkmayan bir yapışkan ile kaplı olacaktır.
5. External patch düşük değerler ile defibrilasyon/ kardiyoversiyon yapılabilmesi için geniş yüzey alanına sahip olacaktır.
6. External patchlar steril olarak paketlenmiş olacak ve her pakette iki adet patch bulunacaktır.
7. External patch lere bağlı olarak en az 25 cm boyutunda yüksek voltaja dayanıklı kablo bulunacak ve kablo ucundak konnektör defibrilatör adaptörüne uygun sokete sahip olacaktır.
8. Orjinal olmayan ürünler kabul edilmeyecektir.
9. External pad düşük empedanslı olacak ve external defibrilatörü empedans ölçümü yapabilmesi için gerekli elektron devreye sahip olacaktır.
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 değiştirmelidir.
- 10.4. 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.
- 10.5. 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.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

Prof. Dr. Ali Rıza ÇÖKMEK
E.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon ABD
Eğ. Kurul Başkanı



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/04/2026 11:06:46

2-3-4-5-6-7. ve 8. Kolemiler

TEKNİK ŞARTNAME

191.0001 / 191.0002 / 191.0003 / 191.0004 / 191.0005

191.0006 / 191.0007 / 191.0008

524

AIRWAY ORAL

1. Havayolunun korunması ve aspirasyon için kullanıma uygun olmalıdır.
2. Isırma ve sıkıştırmada bozulmayacak ağız, anatomisine uygun sert PVC' den yapılmış olmalıdır.
3. 30-100 mm arasında boy ve 000-6 arasında numara seçenekleri olmalıdır.
4. Boylarına uygun renk kodları bulunmalıdır.
5. Airway'ler istenilen numaralarda teslim edilmelidir.
6. Üzerinde ağız ve boğaz mukozasına zarar verebilecek çapak vb yapılar olmamalıdır.
7. Paketler en az 3 yıl miadlı olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 8.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzen Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 8.5. 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.
 - 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

Prof. Dr. Ali Necati GÖKÇEN
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anestezi, Ağrı
ve Reanimasyon Anest.
Uzmanı Tıbbi Malzeme

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

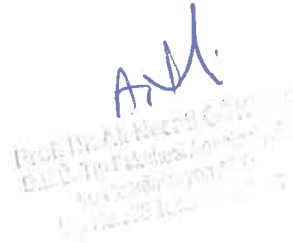
9. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

3447 ARTER KANÜLÜ 20G 192.0001

1. Kanül PTFE den (virgin Teflon) imal edilmiş olmalıdır.
2. İğne ucu hastaya acı yaratmayacak şekilde üç aşamada şekillendirilmiş sivri olmalıdır
3. Kanül 20 G kalınlığında, dış çapı 1.07 ± 0.03 mm ve uzunluğu 45 mm olmalıdır.
4. FloSwitch (akım kesme) özelliğine sahip olmalı mekanizma tek elle kullanılabilmelidir, kırmızı renk kodlu olmalıdır.
5. Açma kapama düğmesi sayesinde hava embolisi , kanın geri dönüşümü ve kanla bulaşma kolayca önlenmelidir.
6. Kan gazı örneklemesinde ve kan basınç monitörizasyonunda periferel arterde kullanılmak için özel dizayn edilmiş olmalıdır.
7. Sabitlemenin çok rahat yapılabilmesi için kanatların yumuşak , rahat açılabilir ve iz bırakmayacak şekilde olması gerekir.
8. Ambalaj açıldığında iğne ile kanül bağlantısı gevşek olmamalıdır.
9. Tekli steril ambalajda olmalıdır ve ambalaj herhangi bir dış etkiden etkilenip açılmaması için çok iyi yapıştırılmış olmalıdır.
10. IV kataterler benzeri kullanılabilmelidir.
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 1 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayn özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 11.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.


Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire


Prof. Dr. Ali Necati Çelikkaya
Başhekim
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
10/04/2026 11:15:33



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

4952

238.0002

BAKTERİYAL-VİRAL FİLTRE

1. Ürün mekanik ventilasyon tedavisi gören veya inhalasyon anestezisi altındaki hastalarsa bakterial-viral filtrasyon amaçlı olarak kullanılmalıdır.
2. Ürün şeffaf yapıda olmalı, alt ve üst yanlarının birleşim yerinde sekresyonları görmeye engelleyici veya fungus oluşumunu tetikleyici herhangi bir etiket bulunmamalı, filtrenin alt ve üst yanlarını birleştirme için yapıştırıcı madde kullanılmamış olmalıdır.
3. Filtrenin bakteriyal/virüsial filtrasyon etkinliği %99,9995 tidal volume aralığı 300-1500 ml aralığında olmalıdır
4. Filtrenin ölü boşluğu en fazla 80 ml; ağırlığı en fazla 45 gr olmalıdır.
5. Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalıdır.
6. Filtre steril olmalıdır.
7. Ürünün raf ömrü 3 yıl olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
- 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 8.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 8.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 8.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 8.5. 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.
- 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.


Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire


Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEZ
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon ABD
Dip No:509 Tescil No:52744

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

11. ve 12. Kalemler TEKNİK ŞARTNAME

528 TRANSDUCERLİ BASINÇ SETİ 195.001 / 195.002

1. Set içinde: transducer yıkama parçası, sıfırlamaya yarayan üçlü musluk, kan örneği alıcısı, üçlü musluk ve basınç line bulunmalıdır.
2. Set, hastaya bağlandığında devamlı olarak 3 ml/ saat hızla yıkama yapabilmelidir.
3. Bağlanacak olan disposable transducerlerden biri ile bağımlı yıkama ünitesi arasında non shutting üçlü musluk bulunmalıdır.
4. Set hastaya bağlı iken, steril alana girmeden transducerlerin kalibrasyon kontrolünü yapmak mümkün olmalıdır.
5. Transducer hassasiyeti yıkama ünitesinde oluşacak basınçtan etkilenmemelidir.
6. Basınç hattı luer lock standlarında, bükülmeyecek ve basınç dalgasını absorbe etmeyecek özellikte olmalıdır. 800 PSI basınca kadar dayanıklı olmalıdır.
7. Setlerin tekli, ikili seçenekleri olmalıdır.
8. Önceki yüklenici markasının değişmesi ve bu alımla hastaneye yeni ürün girişinin yapılması durumunda satın alınan setler ile birlikte 100 adet ikili transducer holderı ve 200 adet monifold holderı hastaneye transducerlerini kullanımı için bedelsiz verilecektir. Ürünlerin kullanımı sırasında kırılan veya arızalanan holderlar yenisi ile bedelsiz değiştirilecektir.
9. Önceki yüklenici markanın değişmesi ve bu alımla hastaneye yeni ürün girişinin yapılması durumunda monitörlere uygun 300 adet kablunun yönetimin belirteceği monitör markalarına uyumlu bir şekilde transducer kullanımının yapılabilmesi için bedelsiz olarak teslim edilecektir. Ürünlerin kullanımı sırasında kopan veya arızalanan transducer kabloları yenisi ile bedelsiz olarak değiştirilecektir.
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 ayrı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 10.4. 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.
 - 10.5. 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.
 - 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.


Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire


Prof. Dr. Ali Rıza ÖZTÜRK
Dokuz Eylül Üniversitesi
Tıp Fakültesi
Liyakətli Tıp Fakültesi

13 - 14 - 130. ve 131. Kalemler



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

20/07/2025 13:48:55

21.07.2025 - 14-15-65-22

TEKNİK ŞARTNAME

14383 YENİDOĞAN MONİTÖR MANŞONU

1. Manşon hastanemiz bünyesinde kullanılan monitör cihazlarına uyumlu olmalıdır. Yenidoğan uyumlu tip olmalıdır. (1-2-3-4-5 numara manşon verilmelidir.)
2. Manşon monitöre ait ara bağlantısı kablosuna uyumlu olmalıdır.(drager infinity /drager kappa model)
3. Manşon monitördeki venous stasis sistemine uygun olmalıdır.
4. Paket üzerinde firmanın adı ve parça numarası belirtilmiş olmalıdır.
5. Tüm parçalar tek bir firma ürünü olmalıdır. Toplama parçalardan oluşmamalıdır.
6. Manşon onlu orjinal paketlerde sunulmalıdır.
7. Manşon monitör NIBP kanalı kalibrasyon testlerinden geçebilmelidir.
8. Firmalar satmış oldukları ürün için tek yetki belgesi sunmalıdır. CE belgesi eklenmelidir.
9. Teklif veren firmaların ISO sertifikası olmalıdır.
10. Manşon tek giriş hortumlu olmalıdır.
11. Manşon üzerinde ekstra bir bağlantı hortumu olmamalıdır.
12. Manşon bebeklerin kollarını tahriş etmeyecek şekilde yumuşak yapıda olmalıdır.
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.

Dr. Murat DÜZÜ
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm.
Yenidoğan Uzmanı
Tescil No: 67

Dr. Öğr. Üst. Gazi Arslan
Dokuz Eylül Üniversitesi Hastanesi
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzmanı
Yenidoğan Uzmanı
Tescil No: 67



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/04/2026 13:16:37

206.0004 / 206.0005 / 206.0011 ✓
 ✓ 206.0003 / 206.0007 / 206.0012
 ✓ 206.0002 / 206.0008 ✓
 206.0001 / 206.0009 ✓
 206.0010 ✓

TEKNİK ŞARTNAME

529 DOUBLE LUMEN ENDOBRONŞİYAL TÜP

1. Ürün trakeal ve bronşiyal hava yolu açıklığının sağlanması amacıyla tasarlanmış olmalıdır.
2. Set içerisinde, bir adet çift lümenli endobronşiyal tüp, 2 adet catheter mount, bir adet style, bir adet şeffaf Y konekt ve bağlantıları bulunmalıdır.
3. Endobronşiyal tüpün hem trakeal hem de bronşial havalandırmayı sağlaması için tek gövde üzerinde iki ayrı hava girişi iki tüp lümeni, iki ayrı balon ve iki ayrı hava çıkış kanalı bulunmalıdır.
4. Bronşiyal ve trakeal lümenlerin girişleri farklı renklerde olmalı ve görsel olarak kullanıcıyı yönlendirmelidir.
5. Endobronşiyal tüpün balonlarını şişirmede kullanılan pilot balonlar da farklı renklerde olmalı ve kullanıcıyı görsel olarak yönlendirmelidir.
6. Tüpün proximal uçlarında çıkarılabilir konektörler bulunmalıdır.
7. Tüp boyunca süreklilik gösteren X-Ray hattı bulunmalıdır.
8. Set içerisindeki 2 ayrı cetheter mount farklı renklerle birbirlerinden ayrılmalıdır; hastayı vantilatörden ayırmadan bronkoscopi ve aspirasyon yapma olanağı sunmalı ve 360 derece dönebilen bas kısmıyla maksimum hasta konforu sağlanmalıdır.
9. Entübasyon veya eksürbasyon sırasında hastanın üst havayollarına zarar vermemek için tüpün kesinlikle karine çengeli bulunmamalıdır.
10. Endobronşiyal tüpün balonları düşük basınç ve yüksek hacim pransibinde olmalıdır.
11. Set lateks içermeyen şeffaf medikal PVC'den üretilmiş olmalıdır.
12. Ürün farklı kullanım ihtiyaçlarını karşılamak üzere 26-41 arasındaki muhtelif ölçülerde olmalıdır.
13. Endobronşiyal tüp, yapısı itibarıyla sol veya sağ ana bronşün havalandırması gerçekleştirilmelidir.
14. GENEL ÖZELLİKLER
- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 14.2. eklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 14.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 14.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 14.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzen Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 14.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 14.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dr. Nuray DUTLA
 Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
 Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm.
 Yenidoğan Uzmanı
 T. No: 0232 333 67346



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/04/2026 13:34:44

54-55-56-117. Kabul

61

ENTÜBASYON TÜPÜ

TEKNİK ŞARTNAME

1. Tüpün ucunda Murphy gözü bulunmalıdır.
2. Dokulara toksik olmayan yüksek kalitede saydam, medikal PVC den üretilmiş ve konnektörü ile birlikte steril ambalaj olmalıdır.
3. Ambalajı taşıma v.b. sırasında sterilityi bozmayacak şekilde olmalıdır.
4. Lateks içermemelidir.
5. Balonlu ve balonsuz seçenekleri olmalıdır
6. Tek kullanımlık olmalıdır.
7. Balonlu olanlarda balonların yüksek hacim ve düşük basınç özelliği olmalıdır.
8. Konnektörü tüpten kolayca ayrılmayacak özellikte olmalıdır.
9. Tüp üzerinde okunaklı olarak cm yazıları ve no'su bulunmalıdır.
10. Pilot balonu valfli olmalı ve hava kaçacağını önleyecek özellikte olmalıdır.
11. Tüpün ucu yumuşak, oblik kesimli olmalı ve dokulara travmatik olmamalıdır.
12. Balon tüp üzerinde seviye oluşturmamalıdır.
13. Radyopak olmalıdır.
14. Entübasyon tüplerinin İD, OD, boy olarak ekte belirtilen özellikleri karşılamalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 15.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 15.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzen Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 15.6. 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.
- 15.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

Prof. Dr. Ali Rıza GÜNGÖR
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon AD
Doç. Dr. Mustafa KAYA



34-35-36-37-57-58-59-60-61-62.kalemler

10/04/2026 13:46:16

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

ENTÜBASYON TÜPÜ (SİRALLI)

59

1. İçinde kırılma ve ezilmeyi önleyecek konnektöre kadar uzanan spiral yapısı olmalıdır.
2. Radyopak olmalıdır.
3. Tüpün ucunda Murphy gözü bulunmalıdır.
4. Dokulara toksik olmayan yüksek kalitede saydam, sentetik malzemeden üretilmiş ve konnektörü ile birlikte ste ambalajda olmalıdır.
5. Ambalajı taşıma v.b. sırasında steriliteyi bozmayacak şekilde olmalıdır.
6. Balonlu ve balonsuz seçenekleri olmalıdır.
7. Tek kullanımlık olmalıdır. Lateks içermemelidir.
8. Balonlu olanlarda balonların yüksek hacim ve düşük basınç özelliği olmalıdır.
9. Konnektörü tüpten kolayca ayrılmayacak özellikte olmalıdır.
10. Tüp üzerinde okunaklı olarak cm yazıları ve no'su bulunmalıdır.
11. Pilot balonu valfli olmalı ve hava kaçağını önleyecek özellikte olmalıdır.
12. Tüpün ucu yumuşak, oblik kesimli olmalı ve dokulara travmatik olmamalıdır.
13. Balon tüp üzerinde seviye oluşturmamalıdır.
14. Entübasyon tüplerinin ID, OD, boy olarak ekte belirtilen özellikleri karşılamalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı 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' nin 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.

Dr. E. B. (Dokuz Eylül Üniversitesi Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm. Yard.)

Prof. Dr. Nurye DUTLACI
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm.
Yenidoğan Uzmanı
T.C. Kimlik No: 67040



18-39-40, Kolenler
DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/04/2026 16:24:56

207-0026 ✓
207-0025 ✓
207-0024 ✓

TEKNİK ŞARTNAME

770 ENTUBASYON TÜP STİLESİ

1. Stile, minimal travma için atravmatik yumuşak uçlu olmalıdır.
2. Endotrakeal tüp içinde rahat hareket etmesini sağlayan kaygan yüzeye sahip olmalıdır.
3. Küçük, orta ve büyük olmak üzere 3 boyu bulunmalıdır.
4. Stile 27 cm'den kısa ve 33 cm'den uzun olmamalıdır.
5. Ürünler 2.5mm ve 10.0mm arası Endotrakeal Tüplerde kullanıma uygun olmalıdır.
6. Tek tek paketlenmiş ve steril olmalıdır.
7. Ürün CE belgesine sahip olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
- 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 8.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 8.5. 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.
- 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

Prof. Dr. Ali Hakan ÖZTÜRK
DEÜ Tıp Fakültesi Anesteziyoloji ve
Yarınları Anestezisi Uzmanı
Uzm. Dr. Ali Hakan ÖZTÜRK



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 09:45:28

TEKNİK ŞARTNAME

3533

218-6037 EPİDURAL SET

1. Kanül, Touhy bileyli, 1,3 mm çapında en az 80 mm, 18 G olmalıdır.
2. İğne üzerinde 1'er cm'lik uzunluk işaretleri olmalıdır.
3. Kanül, şeffaf Lock bağlantılı olmalıdır.
4. Kanül, renk kodlu mandrenli olmalıdır.
5. Epidural kateter, en az 80 cm uzunluğunda, 20-21 G, uzunluk işaretli olmalıdır.
6. Epidural kateter, uç yandan en az 2-3 ditekli olmalıdır.
7. Epidural kateter, kateterin rahat yerleştirilebilmesi için yardımcı parçalı olmalıdır.
8. Latekssöz kateter konektörü olmalıdır.
9. Setin içerisinde 7 bar basınca dayanıklı, 0,2 mm'lik epidural yassı filtre bulunmalıdır.
10. Enjektör direnç kaybı yöntemine uygun olarak hava ve sıvı kışışına izin vermemelidir.
11. Steril, orijinal ambalajda bulunmalıdır.
12. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE Sertifikalarına sahip olmalıdır.
13. Epidural kateter, poliamid, radyoopak olmalıdır.
14. Latekssiz LOR enjektör (8-10 ml) olmalıdır.
15. Epidural katater, 5 mm uzunluğunda fleksibl soft uçlu olmalıdır.
16. Kateterin bel bölgesinde sabitleyicisi veya filtre tespit bandı olmalıdır
17. Kateter sabitleyicileri allerjik olmamalıdır.
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 1 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 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.
- 18.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 18.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 18.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dr. Gazi Arslan
Dokuz Eylül Üniversitesi Hastanesi
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Cerrahi Servis Uzmanı
Tic. Sic. No: 128438

Dr. İbrahim D. U. A.
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm.
Yenidoğan Uzmanı
Tic. Sic. No: 67



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 16:02:19

TEKNİK ŞARTNAME

5328

242.0013

ERİSKİN NAZAL OKSİJEN KANUL

1. Hastanemizde bulunan merkezi oksijen dedantöründen hastaya oksijen verirken kullanılacaktır. Bir ucu dedantörün ucuna diğer ucu burun deliklerine rahatlıkla girebilecek şekilde uyumlu olacaktır.
2. Medikal grade pvc malzemeden üretilmiş olacaktır.
3. En az 180 cm uzunluğunda kırılmaya ve bükülmeye dayanıklı bağlantı hortumu olacaktır.
4. Burnu tahriş etmeyen kanül ve sabitleme halkası olacaktır.
5. GENEL ÖZELLİKLER
- 5.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 5.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 5.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 5.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 5.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş 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.


 Feride ÖZTÜRK
 Sorumlu Hemşire


 Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEN
 D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
 ve Reanimasyon ABD
 Dip No:538 Tescil No:52745



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 16:03:35

TEKNİK ŞARTNAME

3530

262.0014

EXTANSİON LİNE (VENÖZ) TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEZ
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon ABD
Dip No:538 Tescil No:52745



44+45-46-47-Kalemler

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/04/2026 16:49:13

208.0005
208.0004
208.0003

TEKNİK ŞARTNAME

1045 BESLENME SONDASI

1. Bükülmeye dirençli kolay yerleştirmeyi sağlayan sertlikte olmalıdır.
2. Travma oluşturmeyen yuvarlatılmış kapalı distal uç olmalıdır.
3. İki çapraz yan delik olmalıdır.
4. Reflü ve kontaminasyonu önleyen tıkaçlı, renk kodlu konnektörü olmalıdır.
5. Uzunluğu 50 ± 3 cm olmalıdır.
6. Poşetlerin üzerinde üretim ve son kullanma tarihi bulunmalıdır.
7. Malzemeler steril olmalıdır.
8. Sonda üzerinde radyoopak çizgi olmalıdır
9. Her cm'si belirtilmiş, derinlik çizgisi 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 1 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 10.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzen Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 10.6. 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.
- 10.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire



49 - 50 - 51. Kalemle
DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

10/04/2026 16:55:25

208.0008 ✓
208.0008 ✓
208.0007 ✓

TEKNİK ŞARTNAME

.917 BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL)

1. Poliüretan bağlantısı olmalıdır.
2. Üzerinde santimetre cinsinden uzaklık ölçülerinin radyoopak çizgilerle belirtildiği poliüretan tüp bulunmalıdır.
3. 2 lateral ve 1 distal çıkış bulunmalıdır.
4. Dişi Luer bağlantısı ve silikonize bilyeli distal ucu olan kılavuz tel bulunmalıdır.
5. 4-6 haftadan daha kısa süreli, mideden enteral beslenme gereken hastalar için geliştirilmiş poliüretan nazal tüplerde oluşmalıdır.
6. Kullanım süresi 4-6 hafta olmalıdır.
7. (6,8,10,12,14) 110 cm ölçülerde bulunabilmelidir.
8. GENEL ÖZELLİKLERİ
- 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 8.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 8.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzen Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 8.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 8.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire



52. Kalem

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 09:34:42

TEKNİK ŞARTNAME

4948 FOTOTERAPİ GÖZ BANDI (212.0029-30-31)

1. Yenidoğanların fototerapi ışığından korunması amacıyla en üst düzeyde koruma sağlamalıdır.
2. Disposable olmalıdır.
3. Baş şekli ile uygun tasarımı olmalıdır.
4. Ayrıca gözlere zararlı ışığı %100 bloke eden materyalden göz tamponu bulunmalıdır.
5. Baş üzerinde kaymadan durmalı ve ayarlanabilir bantlar velcro (cırt bant) ile çıkmaması için tutturulabilmelidir.
6. Bebeğin cildini tahriş etmeyecek esnek, yumuşak materyalden imal edilmiş olmalıdır.
7. Üç farklı boyu bulunmalıdır ve ürünün üzerinde boyu belirtilmiş olmalıdır.
8. Tekli ambalajda olmalıdır.
9. Kullanım kılavuzu bulunmalıdır.
10. FDA ve CE sertifikasına sahip olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 11.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 11.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dr. Öğr. Üy. Gazi Arslan
Dokuz Eylül Üniversitesi
Çocuk Sağ. ve Hastalıkları
Dış. Ted. No: 126433

Prof. Dr. Nuriye U.
Dokuz Eylül Üniversitesi
Çocuk Sağ. ve Hastalıkları
Dış. Ted. No: 126433



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 09:47:20

TEKNİK ŞARTNAME

218.0076
KOMBINE AB

3532

KOMBİNE SPİNAL EPİDURAL SET TEKNİK ŞARTNAME

1. Set: epidural iğne, spinal iğne, kateter, filtre, enjektör, konektör, bel bölgesi sabitleyicisinden veya filtre tespit bandından oluşmalıdır.
2. Set: orijinal, steril, blister ambalaj içinde olmalıdır.
3. Epidural iğne tuohy bileyli olmalıdır. Uç kısmı geçilen tabakaların hissedilmesini engelleyecek şekilde aşırı keskin olmamalıdır.
4. Epidural iğne, 18G (en az 80 mm uzunlukta) olmalı, her 10 mm'sinde uzunluk işareti olmalıdır.
5. Epidural iğne, iğne içinde iğne tekniğine uygun olmalıdır.
6. Spinal iğne kalem uçlu (27G) olmalıdır. İğnenin renk kodu, iğne ucu yönünü gösteren çentik veya işareti olmalıdır.
7. Spinal iğne içindeki guide çıkarıldığında tekrar yerleşimi kolay olmalı ve iğne girişinde takılıp kırılmaya neden olmamalıdır.
8. Ponksiyon sonrası, spinal iğne ile epidural iğnenin kolay ve emin fiksasyonu için ve spinal iğne nin enjeksiyon esnasında doğru pozisyon emniyeti için ayarlanabilir kilitleme sistemi olmalıdır.
9. Epidural kateter, radyopak, en az 80 cm uzunluğunda, 20, 21 G, uzunluk işaretli, ucunda en az 2-3 lateral delikli ve soft uçlu olmalıdır.
10. Epidural kateter rahat yerleştirilebilmesi için yardımcı parçası olmalıdır.
11. Epidural kateter bağlantıları kolayca çıkmayacak özellikte olmalıdır.
12. Kateter konektörü latekssiz olmalıdır.
13. Filtre kilit konektörlü luer-lock veya slip-lock uyumlu, en az 7 bar basınç dayanıklı, 0.2 mikron porlu olmalıdır.
14. Lateks içermeyen ciortalı LOR enjektör (8-10 ml) olmalıdır. Enjektör ve pistonu sıvı-hava kaçışını engelleyecek şekilde direnç kaybı yöntemine uygun ve luer-lock veya slip-lock uyumlu olmalıdır.
15. Uluslararası Kalite belgeleri, ISO ve/veya CE sertifikaları olmalıdır.Bu istendiğinde belgelenebilmelidir.
16. Bel bölgesi sabitleyicisi allerjik olmamalıdır.
17. GENEL ÖZELLİKLER
- 17.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 17.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 17.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 17.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 17.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 17.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 17.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dr. Öğr. Üy. Gazi Arslan
Dokuz Eylül Üniversitesi Hastaneleri
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları
Çocuk Nöroloji Uzmanı
İlp. Tels. No: 128438

Prof. Dr. Nuriyâ DİN
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm.
Yenidogan Uzmanı
Ç. Sağlık No: 67

64-65-66-67-68-69. Kalemler



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 10:35:37

TEKNİK ŞARTNAME

3526

KLASİK LARENGEAL MASKE (LMA)

1. Tüp, şişirilebilir maske ve pilot balonundan oluşmalıdır.
2. Lateks içermemeli, toksik olmamalı ve tek kullanımlık özelliğinde olmalıdır.
3. Steril orijinal ambalajı içinde olmalıdır. Ambalajı üzerinde maske numaraları ve kaf şişirme miktarları belirtilmelidir.
4. Tüp kısmı kıvrılarak solunumu engellemeyecek özellikte olmalıdır. Aşırı sert ve aşırı yumuşak olmamalıdır. Ucu anestezi cihazı sistemlerine ve balon-valve-maske sistemine bağlanmaya uyumlu olmalıdır.
5. Maske kısmı kolayca patlayabilir, deforme olabilir, kıvrılabilir özellikte olmamalıdır.
6. Ağız içine yerleştirirken larengoskop ve yardımcı aparat kullanmadan uygulanabilmelidir.
7. Ağız tabanına rahat oturmalı ve tahriş etmemelidir.
8. 1-5 numaralar arası seçenekleri olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 9.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 9.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 9.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 10:39:14

TEKNİK ŞARTNAME

4982 226.0009 DİSPOSABLE MASKELİ ERİŞKİN SİDESTREAM SETİ

1. Disposable (tek kullanımlık) özelliğinde olmalıdır.
2. Kompresörlü nebulizer cihazlarına ve standart hastanedeki sisteme uygun çıkışlara sahip olmalıdır.
3. Setin içerisinde; Erişkin maske, oksijen bağlantı hortumu ve ilaç haznesi bulunmalıdır.
4. İlaç haznesinin hacmi, maksimum 10 ml. olmalıdır.
5. Kullanılan nebül formundaki ilaçların aerosol halindeki respirable output değeri, %80 ni için <5 mikronun altında ve bu değerin en az %50 si, 3 ile 4 mikron arasında olmalıdır.
6. 2-2.5ml nebül solüsyon formundaki bronkodilatör ve kortikosteroid gibi ilaçları en fazla 6-7 dakika içinde bitirebilmelidir.
7. Uluslararası standartlara uygun olmalı ve uluslararası standartlara uygunluk belgeleri istenildiğinde gösterilmelidir.
8. Nebül solüsyon formundaki bronkodilatör, kortikosteroidler, antiinflatuar ilaçlar, mukolitikler ve antibiyotiklerin kullanımına uygun olmalıdır. İstenildiğinde bu tür ilaçların kullanımına ilişkin belge ve literatürler sunulabilmelidir.
9. İstenildiğinde, aerosol haline getirdiği bilinen tüm ilaçların partikül boyları ile ilgili literatür ve çalışmalar sunulmalıdır. Sunulan literatürler standartlarını belirleyen kurumlar ve hakemli bilimsel tıbbi yayınlardan referanslı olmalıdır.
10. Malzemelerin son kullanım tarihi teslim tarihinden itibaren 24 ay olmalıdır.
11. İlaç haznesinde maske ile bağlantısından çıkmamalıdır.
12. İlaç haznesine ilaç konulduğunda ayrılmamalıdır.
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 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.
- 13.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 13.5. 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.
- 13.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

ml



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 10:41:33

TEKNİK ŞARTNAME

226-0010

4805 MASKELİ NEBÜLİZASYON HAZNE SETİ

1. Nebulizer 6-8L/dk hızında veya oksijen akımı ile çalışabilmelidir.
2. Nebulizer 0-90 derece açı ile çalışabilir nitelikte olmalıdır(yan döndüğünde çalışmaya devam etmelidir.)
3. Nebulizer kapasitesi en az 5 ml olmalıdır.
4. Hazne kapağı tam oturmalı, kendiliğinden açılmayacak nitelikte olmalıdır.
5. Nebulizasyon oranı 0,2-0,3 ml/dk olmalıdır.
6. Partiküllerin %99'undan fazlası 5 mikron'dan küçük olmalıdır.
7. Hazne ml ölçekli olmalıdır.
8. Ürün tek kullanımlık ve Pediatrik olmalıdır.
9. Maske vinil materyalden olmalı,kokusuz ve yumuşak olmalıdır.
10. Maske çocuk hastaya uygun olmalı, kafaya takılacak lastik maskeden kendiliğinden çıkmayacak şekilde olmalıdır.
11. Set içinde, maske, hazne ve 200-+ 10 cm uzunluğunda standart hortum olmalıdır.
12. Kompresörlü nebulizer cihazlarına ve hastanedeki standart sisteme uygun çıkışlara sahip olmalıdır.
13. Rezidüel hacmi(ölü hacim) ilaç kaybını önleyebilmek için 0,7ml den fazla olmamalıdır.
14. Uluslararası standartlara uygun olmalı ve uluslararası standartlara uygunluk belgesi istenildiğinde gösterilmelidir.
15. Nebul solüsyon formundaki bronkodilatör, kortikosteroidler, antiinflamatuvar ilaçlar, mukolitikler ve antibiyotiklerin kullanımına uygun olmalıdır.
16. Malzemelerin son kullanım tarihi, teslim tarihinden itibaren 24 ay olmalıdır.
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 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.
- 17.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.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. 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 Hastanesi
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzmanı
Çocuk Yoğun Bakım Uzmanı
Dip. Tes. No: 15435

Dr. Öğr. Üy. Nuray D. U.
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzmanı
Yenidoğan Uzmanı
Dip. Tes. No: 6794



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 10:43:47

TEKNİK ŞARTNAME

4807

226.0011 DISPOSABLE MASKESİZ SIDESTREAM SETİ

1. Disposable (tek kullanımlık) özelliğinde olmalıdır.
2. Kompresörlü nebulizer cihazlarına ve standart hastanedeki sisteme uygun çıkışlara sahip olmalıdır.
3. Setin içerisinde; ağızlık, T - tüp, silikon hortum, oksijen bağlantı hortumu ve ilaç haznesi bulunmalıdır
4. İlaç haznesinin hacmi, maksimum 10 ml. olmalıdır.
5. Kullanılan nebül formundaki ilaçların aerosol halindeki respirable output değeri, %80 ni için <5 mikronun altında ve bu değerin en az %50 si, 3 ile 4 mikron arasında olmalıdır.
6. 2-2.5ml nebül solüsyon formundaki bronkodilatör ve kortikosteroid gibi ilaçları en fazla 6-7 dakika içinde bitirebilmelidir.
7. Uluslararası standartlara uygun olmalı ve uluslararası standartlara uygunluk belgeleri istenildiğinde gösterilmelidir.
8. Nebül solüsyon formundaki bronkodilatör, kortikosteroidler, antiinflamatuvar ilaçlar, mukolitikler ve antibiyotiklerin kullanımına uygun olmalıdır. İstenildiğinde bu tür ilaçların kullanımına ilişkin belge ve literatürler sunulabilmelidir.
9. İstenildiğinde, aerosol haline getirdiği bilinen tüm ilaçların partikül boyları ile ilgili literatür ve çalışmalar sunulmalıdır. Sunulan literatürler standartlarını belirleyen kurumlar ve hakemli bilimsel tıbbi yayınlardan referanslı olmalıdırlar.
10. Malzemelerin son kullanım tarihi teslim tarihinden itibaren 24 ay olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
- 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 11.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 11.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 11.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

16.04.2026
Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

ANL
Prof. Dr. Ali Necati ÇÖKMEK
DEÜ Tıp Fakültesi İç Hastalıkları
ve Hematoloji Anabilim Dalı
Başkanı

73 . Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 10:45:10

TEKNİK ŞARTNAME

5284 MASKE NAZAL BAGLAMA SETLİ NONINVAZİV VENTILASYON İCİN SİLİKON ESASLI (YOGUN BAKIMLAR)

226-0012

1. Set, BPAP terapisi için kullanıma uygun olmalıdır.
2. Set içerisinde , inspiratuar hat, CO2 ekhalasyon konektörü , basınç hattı bulunmalıdır.
3. Seti oluşturan inspiratuar hortum deforme olmayacak ve kink yapmayacak tıbbi malzemeden üretilmiş olmalı, 19 - 22 mm. çaplı ve en az 160 cm. uzunluğunda olmalıdır.
4. Maske üzerinde sabitleme amaçlı olarak sağ ve sol kenarlarda her türlü fiksasyon için elverişli tırnaklar olmalı ve her maske ile birlikte maskenin yüze sabitlenmesini sağlayacak nitelikte sağlam ve geniş kafa bandı verilmelidir.
5. Setin içerisinde yer alan CO2 ekhalasyon konektörü tıpalı yapıda olup basınç hattı ile uyumlu olarak bağlanabilmelidir.
6. Basınç hattı maksimum 210 cm uzunluğunda olmalıdır.
7. Devrenin tüm hat ve konektörlerinin gaz geçirgenlik, komplians ve akışa direnç testleri ile komponentleri üzerindeki mikroorganizma adedini belirleyen bioburden testleri yapılmış olup bu değer maximum 100 cfu (colony forming unit) olmalıdır
8. Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalı; ambalaj etiketi üzerinde ürünün adı, kodu ve teslim edilen kullanıcı kurumun adı bulunmalıdır
9. Set, en az 100.000 class clean-room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünle birlikte, ürünü tanıtıcı katalog veya broşür verilmeli ayrıca ürünün kutusu içerisinde kullanımı ile ilgili teknik ve uyarıcı nitelikte bilgiler içeren bir kullanım kılavuzu bulunmalıdır
11. GENEL ÖZELLİKLER
- 11.1. teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 11.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. M. B. KOCİK
İç Hastalıkları ve Torun Bakım
Tescil No: 157659



74. Kalem

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 10:46:24

TEKNİK ŞARTNAME

226.0014

4936

OKSİJEN MASKESİ (ERİŞKİN)

1. Burun ve yüz yapısına anatomik olarak uygun olmalı.
2. Yumuşak şeffaf, tahriş etmeyen, kokusuz non-toksik medikal PVC den yapılmış olmalıdır.
3. Maskenin O2 giriş yeri ile flowmetre arasında ara konektörü olmalı ve hortum uzunluğu en az 180 cm olmalı.
4. Başı çevreleyen lastiği esnek fakat kolay deforme olmayacak nitelikte olmalı, lastik uçları maskeden kolaylıkla çıkmayacak şekilde bir yapıya sahip olmalıdır.
5. Maskenin her iki yanında fazla O2 ve CO2 çıkaracak delikler olmalı.
6. Hortumu kırılmaya ve kink yapmamaya dayanıklı olmalıdır.
7. Yüzde rahat durmayı sağlayacak tahriş yapmayan burun üzerine yerleştirilen ince metal mandalı olmalı.
8. Maskenin hortum kısmı hastanemizin merkezi oksijen sistemine bağlı olan sisteme uyumlu olmalı.
9. Maskenin hortum kısmı ambuya da takılabilir nitelikte olmalı.
10. Maskenin yüze değen kısmı yuvarlatılmış ve düz kenarlı olmalı.
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 1 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 11.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 11.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 11.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

Prof. Dr. Ali Hakan ÖZTÜRK
DEÜ Tıp Fakültesi / Enfeksiyon Hastalıkları
ve Hastalıkları Anabilim Dalı
Başkanı



75. Kalem

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 10:47:40

TEKNİK ŞARTNAME

4937

226.0015

OKSİJEN MASKESİ (PEDIATRİK)

1. Burun ve yüz yapısına anatomik olarak uygun olmalıdır.
2. Yumuşak tahriş etmeyen non-toksik medikal sınıf PVC'den yapılmış olmalıdır.
3. Kolayca temizlenebilmelidir.
4. Maskenin O2 girişi yeri ile flowmetre arasında ara konektörü olmalı ve hortum uzunluğu 165 cm $\pm$ 30 olmalı.
5. Başı çevreleyen lastiği esnek fakat kolay deforme olmayacak nitelikte olmalıdır.
6. Maskenin her iki yanında fazla O2 ve CO2 çıkışı için delikler olmalıdır.
7. Hortumu kaza ile kırılırsa bile O2'yi iletebilme özelliğine sahip olmalı fleksible olmalı.
8. Yüzde rahat durmayı sağlayacak tahriş yapmayan burun üzerine yerleştirilen ince metal mandalı olmalı.
9. Maskenin hortum kısmı hastanemizin merkezi oksijen sistemine bağlı olan sisteme uyumlu olmalı.
10. Maskenin hortum kısmı balon-maske sistemine de takılabilir ayrılabilir nitelikte olmalı.
11. Arkadan başa geçirilmesi için boyu ayarlanabilir lastiği bulunmalı.
12. Ambalajı tekli, temiz poşet içinde olmalı.
13. Şeffaf olmalı.
14. Maskenin yüze değen kısmı küt ve düz kenarlı olmalı.
15. GENEL ÖZELLİKLER
- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 15.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 15.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 15.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dr. Öğr. Üst. Dr. Ali Akın
Dokuz Eylül Üniversitesi Hastanesi
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları
Çocuk Yoğun Bakım Ünitesi
Diy. Tıp. No: 120438

Dr. Dr. Nuriye D. D.
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzmanı
Yenidoğan Kliniği
Tıp. Tescil No: 61

76. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 10:48:41

TEKNİK ŞARTNAME

226-0016

5283

NON - INVAZIV CPAP DEVRESİ

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

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

Prof. Dr. Ali Necati ÖZKURT
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon A.B.D.
Uzm. Dr. Mustafa Kemal ÖZKURT



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 11:42:31

10990 232-0032 ✓
 ✓ 232-0031 ✓ 232-0034
 ✓ 232-0030 ✓ 232-0033 ✓
NAZOGASTRİK SONDA

TEKNİK ŞARTNAME

1. Tıbbi PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Ucu yuvarlatılmış ve atravmatik olmalıdır.
3. Sondanın distal kısmındaki çıkışında en az 3 delik olmalıdır.
4. Sonda üzerinde işaretlenmeye yardımcı çizgiler olmalıdır.
5. Dışarıda kalan ucu beslenme setleri beslenme setleri çam uçlu en jektör ile bağlantıya uygun olmalıdır. Renk kodlu olmalıdır.
6. Ölçekli derinlik işareti olmalıdır.
7. Giriş kolaylığı sağlayan yüzey olmalıdır.
8. Bükülmeye dirençli kolay yerleştirmeyi sağlayan sertlikte olmalıdır.
9. Boyları en az 120 cm olmalıdır.
10. Sondalar tekli steril paketlerde olmalıdır.
11. Nazogastrik sondalar radyografilerde görüntülenebilir (radyoopak) olmalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
- 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 12.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde teklif takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 12.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 12.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 12.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Feride ÖZTÜRK
 Sorumlu Hemşire

Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEZ
 D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
 ve Reanimasyon ABD
 Dip No:336 Tesai No:32745

82. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 09:48:30

TEKNİK ŞARTNAME

218.0122

5080

PEDİATRİK İKİ LUMENLİ 4F 8CM KATETER SETİ

1. Seldinger iğnesi; 21G çapında, 35-50 mm uzunluğunda olmalıdır.
2. Kateter, poliüretan, radyopak olmalıdır.
3. Kateter, çok ince lubrikasyonlu yumuşak uçlu olmalıdır.
4. Kateterin kolay okunabilir uzunluk işaretleri olmalıdır.
5. İki lumenli kateter, 1,2±0,2 mm çapında, 8 cm uzunluğunda, 4-4.5F olmalıdır.
6. Lumen çapları 22G olmalıdır.
7. Kateterde, ayarlanabilir fiksasyon kanatları olmalıdır.
8. Kateterin şeffaf uzantı hatlarında klemp olmalıdır.
9. Kılavuz tel, fleksibl ve bir tarafı düz diğer tarafı J uçlu olmalıdır, uzunluk işaretli olmalıdır.
10. Kateterin uca açılmayan lumenlerinin çıkışlarındaki ölü boşluklar silikonla kapatılmış olmalı, buralarda kan birikmesine ve enfeksiyon etkenleri için besiyeri oluşturmamasına neden olmamalıdır.
11. Kılavuz tel, 0,45-0,65 mm çapında, 30-50 cm uzunluğunda olmalıdır.
12. Dilatatör olmalıdır.
13. Set içerisinde enjektör (3-5ml) olmalıdır.
14. Sivri uçlu 11 numaralı saplı steril bistüri set içinde veya yanında verilmelidir.
15. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
16. Kılavuz tel ucu, ayrılabilen adaptör aparatla iki el ile kullanılarak doğrudan iğne ucunun içine yerleştirmeye imkan veren adaptör içermelidir.
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, 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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Nuriy D. ...
Dokuz Eylül Univ. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm.
Yahidoğan Uzmanı
Dip. Tescilli No: 67344



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 15:36:26

TEKNİK ŞARTNAME

238.0010

5087

PEDİATRİK RESPIRATÖR DEVRESİ

1. Set; bir adet ventilasyon devresi, bir adet şeffaf tıpasız Y konektör, bir adet şeffaf elbow konektör, bir adet kateter mount ve cihaz bağlantı konektörlerinden oluşmalıdır.
2. Seti oluşturan hortum yollar, 15 mm. çapında, en az 120 cm uzunluğunda PVC smoothbore (spiralli) yapıda, şeffaf olmalı, cihaz bağlantı konektörleri ise esnek ve Y konektörden (istendiğinde) ayrılabilir olmalıdır.
3. Set içerisindeki kateter mount, hastayı ventilatörden ayırmadan aspirasyon ve fiberoptik bronskokopi yapmaya elverişli olacak şekilde tıpalı portları olan, flexible-swivel yapıda sınırsız hareket kabiliyetine sahip oynar başlıklı ve smoothbore yapıda olmalıdır.
4. devrenin tüm hat ve konektörlerinin gaz geçirgenlik, kompians ve akısa direnc testleri ile komponentleri üzerindeki mikroorganizma adedini belirleyen bioburden testleri yapılmış olup bu deger maksimum 100 cfu (colony forming unit) olmalıdır.
5. Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalı; ambalaj etiketi üzerinde ürünün adı, kodu, üretim tarihi ve son kullanma tarihi yazılı olmalıdır.
6. Set, en az 100.000 class clean-room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.
7. Ürün, TSE ve CE belgesine (class IIa) sahip olmalıdır.
8. Ürünün bağlantı noktasındaki uçlar pürüzsüz ve künt olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
- 9.1. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 9.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 9.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 9.4. 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.
- 9.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Nuray DÜZÜ
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm.
Yenidoğan Uzmanı
Cep. Telefon No: 67-

84 . kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 09:51:55

218.0126✓
218.0123

TEKNİK ŞARTNAME

6949 PEDIATRİK İKİ LUMENLİ 5F 13CM KATETER SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Seldinger iğnesi; 21 g çapında, 35-50 mm uzunluğunda olmalıdır.
2. Kateter, poliüretan, radyoopak olmalıdır.
3. Kateter çok ince lubrikasyonlu yumuşak uçlu olmalıdır.
4. Kateterin kolay okunabilir uzunluk işareti olmalıdır.
5. İki lumenli kateter, 1.7+ 0.2 mm çapında, 8-13 cm uzunluğunda, 5-5.5F olmalıdır.
6. Lümen çapları biri 18G diğeri 20G olmalıdır.
7. Kateterde, ayarlanabilir fiksasyon kanatları olmalıdır.
8. Kateterin şeffaf uzantı hatlarında klemp olmalıdır.
9. Kılavuz tel, fleksibl ve bir tarafı düz diğeri J uçlu olmalıdır.
10. Kılavuz telin uzunluk işareti olmalıdır.
11. Kılavuz tel ucu, ayrılabilen adaptör aparatla iki el ile kullanılarak doğrudan iğne ucunun içine yerleştirmeye imkan veren adaptör içermelidir.
12. Kateterin uca açılmayan lumenlerinin çıkışlarındaki ölü boşluklar silikonla kapatılmış olmalı, buralarda kan birikmesine ve enfeksiyon etkenleri için besiyeri oluşturmamasına neden olmamalıdır.
13. Kılavuz tel, 0.45- 0.65 mm çapında 30-50 cm uzunluğunda olmalıdır.
14. Dilatatör olmalıdır.
15. Set içerisinde enjektör (3-5 ml) olmalıdır.
16. Set içinde veya yanında şeffaf kateter tesbit bantı verilmelidir.
17. Sivri uçlu 11 numaralı saplı steril bistüri set içinde veya yanında verilmelidir.
18. Ambalaj üzerinde ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
19. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
20. GENEL ÖZELLİKLER
- 20.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 20.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 20.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 20.4. 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.
- 20.5. 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.
- 20.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.



85. Kalem

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 09:56:51

TEKNİK ŞARTNAME

5215 PEDIATRİK ÜÇ LÜMENLİ 5F 20CM KATETER SETİ TEKNİK ŞARTNAMESİ (218.0127)

1. Seldinger iğnesi; 21G çapında, 35-50 mm uzunluğunda olmalıdır.
2. Kateter, poliüretan, radyopak olmalıdır.
3. Kateter, çok ince lubrikasyonlu yumuşak uçlu olmalıdır.
4. Kateterin kolay okunabilir uzunluk işaretleri olmalıdır.
5. Üç lümenli kateter, 1,7 ±0.2 mm çapında, 20 cm uzunluğunda, 5f veya 5.5f olmalıdır.
6. Lümen çaplarının biri 20G diğer ikisi 22G olmalıdır.
7. Kateterde, ayarlanabilir fiksasyon kanatları olmalıdır.
8. Kateterin şeffaf uzantı hatlarında klemp olmalıdır.
9. Kılavuz tel, fleksibl ve bir tarafı düz diğer tarafı J uçlu olmalıdır.
10. Uzunluk işaretli olmalıdır.
11. Kılavuz tel ucu, ayrılabilen adaptör aparatla iki el ile kullanılarak doğrudan iğne ucunun içine yerleştirmeye imkan veren adaptör içermelidir.
12. Kateterin uca açılmayan lumenlerinin çıkışlarındaki ölü boşluklar kapatılmış olmalı, buralarda kan birikmesine ve enfeksiyon etkenleri için besiyeri oluşturmasına neden olmamalıdır.
13. Kılavuz tel, 0,45-0,65 mm çapında, 30-50 cm uzunluğunda olmalıdır.
14. Dilatatör olmalıdır.
15. Set içerisinde enjektör (3-5ml) olmalıdır.
16. Set içinde veya yanında şeffaf kateter tesbit bandı verilmelidir.
17. Sivri uçlu 11 numaralı saplı steril bistüri set içinde veya yanında verilmelidir.
18. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
19. GENEL ÖZELLİKLER
- 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi, lot numarası ve ürünün içeriği bulunmalıdır.
- 19.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 19.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 19.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 19.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 19.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dr. Nuriye DÜZÜ
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm.
Yardımcısı
T.C. Kimlik No: 67554



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

07/08 2026 11:48:47

TEKNİK ŞARTNAME

4356 PERCUTAN TRACHEOSTOMY SETİ (235.0002-3)

1. Düzgün kavisli tasarım ve giderek incelen uç trakeostomi tüpünün ve düzgün iç kanülün hastanın anatomisini minimal etkileyecek şekilde yerleştirilmesini ve çıkarılmasını sağlamalıdır.
2. Isıya duyarlı materyal ilk aşamada entübasyon için gerekli sertliğe sahip olmalı ama sonra vücut ısısında hastanın üst solunum yolunun şekline uyum minimum travma oluşmasını sağlamalıdır
3. Anestezi veya solunum ventilatör devresine bağlantı için kullanılan 15mm konnektör, iç kanül değil tüpte yer almalıdır.
4. Anatomik olarak şekillendirilmiş esnek destek, hasta konforunu arttırmalı ve trakeostomi tüpünün daha güvenli kullanımını sağlamalıdır.
5. Küçük ve düzgün geçişli profil soft-seal balon yerleştirmeyi kolaylaştırmalıdır.
6. Yönlendirici veya yönlendiricisiz kullanabilir, atravmatik obtratoru olmalıdır.
7. Obtratoru tutucu klip bulunmalıdır.
8. Kendiliğinden yapışkan hasta notları etiketi trakeostomi büyüklüğü ve imalat seri no.su detaylarını vermelidir.
9. Stein içinde ; bistüri, 14G intravenöz kanül parçaları, 10ml enjektör, yönlendirici ve sokucu dilatör, lümenli obtrator bulunmalıdır.
10. Steril tekli kutularda olmalıdır.
11. 7, 7,5 8, 8,5 ebatlarında olmalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
- 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 12.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 12.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 12.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 12.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEN
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon ABD
Dip No:538 Tescil No:52745

Felide ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 10:21:12

TEKNİK ŞARTNAME

5094

218.0146

1F PERİFERİK KATETER

1. Yenidoğan ve çocuklarda periferik yoldan intravenöz olarak ilaç ve beslenme solüsyonu vermek için özel olarak imal edilmiş olmalıdır.
2. Özellikle 1 kg'dan küçük yeni doğanlarda kullanılabilir özellikte olmalıdır.
3. Kateter esnek ve yumuşak termo-sensitive poliüretan malzemeden yapılmış olmalıdır.
4. Yerleştirildikten sonra hasta tarafından kolaylıkla tolere edilebilmesi için kateter vücut ısısı ile yumuşamalıdır.
5. Kateter x-ray altında görüntülenebilmesi için radyopak özellikte olmalıdır.
6. Kateter ucu damar yüzeyine zarar vermemesi ve rahat pozisyonlandırma için atravmatik özellikte olmalıdır.
7. Kateterin lümenlerinin proksimal ucunda, enjeksiyon ve infüzyon kolaylığı için uzatma olmalıdır. Uzatma üzerinde gerektiğinde kullanmak için klemp bulunmalıdır.
8. Kateter çapı, 28G ve uzunluğu 20 cm olmalıdır.
9. Sistem yerleştirme işleminde kullanılacak gerekli malzeme ile birlikte aynı ambalaj içinde olmalıdır. Yerleştirme işlemi için ayrı bir malzemeye ihtiyaç duyulmamalıdır.
10. Sistem içinde yer alan introducer, kateterin kolay yerleştirilmesi ve geri çıkartılmasında kolaylık sağlayacak şekilde 24G kırılabilir iğne (breakaway needle) şeklinde olmalıdır.
11. Kırılabilir iğne çapı 0,70 mm, uzunluğu 18mm olmalıdır.
12. Kateterin akış hızı 1 bar basınçta 1,0 ml/dk olmalıdır.
13. Yerleştirme kolaylığı için kateter üzerinde derinlik markerları bulunmalıdır.
14. Kateterin arkasında bulunan uzatma tüpü 8 cm olmalı, PUR malzemeden mamul olmalı ve üzerinde klemp bulunmalıdır.
15. Hastanın enfekte olmasını engellemek amaçlı ve iğneden kaynaklı yaralanmaları önlemek amaçlı her kateterle birlikte beş adet lipidrezistans bir sistem olan Bionector verilmelidir.
16. Kateter, steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
17. Kateter CE ve ISO belgesine sahip olmalıdır.
18. GENEL ÖZELLİKLER
- 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi, lot numarası, sterilizasyon tarihi ve yöntemi bulunmalıdır.
- 18.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 18.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 18.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 18.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile 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.

Dr. Öğr. Üyesi Anılhan
Dokuz Eylül Üniversitesi
Çocuk Sağ. ve Hastalıkları
Çocuk Sağ. ve Hastalıkları
Dip. No: 126452

Dr. Dr. Nuray DULIAN
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm.
Yenidoğan Uzmanı
Tıp. Tescil No: 6734



88. Kalem

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 10:25:10

TEKNİK ŞARTNAME

5095

218.0148

2F PERİFERİK KATETER

1. Yenidoğan ve çocuklarda periferik yoldan intravenöz olarak ilaç ve beslenme solüsyonu vermek için özel olarak imal edilmiş olmalıdır.
2. Özellikle 1 kg'dan küçük yeni doğanlarda kullanılabilir özellikte olmalıdır.
3. Kateter vücutta uzun süreli bekleyebilecek ve damarı travmatize etmeyecek poliüretan malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
4. Kateter son derece fleksible olup prematüre bebeklerde bile kolaylıkla tolere edilebilmelidir.
5. Sistem yerleştirme işleminde kullanılacak gerekli malzeme ile birlikte aynı ambalaj içinde olmalıdır. Yerleştirme işlemi için ayrı bir malzemeye ihtiyaç duyulmamalıdır.
6. Sistem içinde yer alan introducer kırılabilir iğne olmalıdır.
7. Kırılabilir iğne modelde iğne çapı 20G 25mm olmalıdır.
8. Kateter ucu damar yüzeyine zarar vermemesi ve rahat pozisyonlandırma için atravmatik özellikte olmalıdır.
9. Kateter kalınlığı 23 G uzunluğu ise 30 cm olmalıdır.
10. Kateter x-ray altında görüntülenebilmesi için radyopak olmalıdır.
11. Kateterin lümenlerinin proksimal ucunda, enjeksiyon ve infüzyon kolaylığı için PUR'dan mamul uzatma olmalıdır. Uzatmalar üzerinde gerektiğinde kullanmak için klemler bulunmalıdır.
12. Uygulama kolaylığı sağlamak için kateter üzerinde derinlik markerları bulunmalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
- 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır
- 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile 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.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 10:26:15

TEKNİK ŞARTNAME

5093 SANTRAL VENOZ KATETER ÜÇ YOLLU 7FR 20 CM (218.0151)

1. Set içindeki girişim iğnesi (18g) çapında, en az 6,35 cm uzunluğunda olmalıdır.
2. Kateteler, poliüretan ve radyopak olmalıdır.
3. Kateter, çok ince lubrikasyonlu soft uçlu olmalıdır.
4. Kateter, kolay okunabilir uzunluk işareti olmalıdır ayrıca işaretler de silinmemelidir
5. Kateter, üç lümenli, 2.4 mm çapında, 7f, 20 cm uzunluğunda (distal lümen: 16 G, middle lümen: 18 G, proksimal lümen: 18G) olmalıdır.
6. Kateterde, line hatları için kapak olmalıdır
7. Kateterde, farklı renkler ile kodlanmış, transparan uzantı tüpleri ve bunlarda uygulamanın kısa süreli durdurulması için klemp olmalıdır.
8. Kateterde, hareketli fiksasyon kanatları ve bunu sabitleyen ikinci bir fiksasyon klibi olmalıdır.
9. Kılavuz tel, kink yapmayan materyalinden imal edilmiş olmalıdır.
10. Kılavuz tel, fleksibl j uçlu, tek el ile kullanılabilen ergonomik özel kılıfta, uzunluk işareti, en az 0,80 mm çapında ve 50 cm uzunluğunda olmalıdır.
11. Dilatör olmalıdır ve dilatasyon esnasında kolaylıkla bükülmemelidir.
12. Fiksasyon konnektörü olmalıdır.
13. Ulusal kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalıdır ve Ce ambalaj üzerine belirtilmelidir.
14. GENEL ÖZELLİKLER
- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 14.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 14.4. 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.
- 14.5. 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.
- 14.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Fetide ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

90-91-92-93-94-95. Kalemier



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 11:19:19

✓ 229-0004 ✓ 229-0007 ✓
✓ 229-0003 ✓ 229-0006 ✓
✓ 229-0002 ✓ 229-0005 ✓

TEKNİK ŞARTNAME

3531

SPİNAL İĞNE TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İğhe ucu Quincke tip bileme olmalıdır.
2. Ponksiyon kontrolü için şeffaf hup bağlantısı olmalıdır.
3. Şeffaf hup, luer lock ve slip lock enjektöre uyumlu olmalıdır.
4. Renk kodlu mandrenli olmalıdır. Mandreni iğne gövdesine iyi oturmalıdır.
5. İğne uzunluğu en az 90 mm olmalıdır. Her boy için talep edilen malzemenin 1/10'u 110-120 mm olacaktır.
6. Steril tekli paketlerde olmalı, ambalaj tipi blister veya kulaklı poşet olmalıdır.
7. Ürün steril olup, son kullanma tarihi itibarı ile en az 3 yıl olmalıdır.
8. Bu teknik şartname muhteviyatındaki ürün, ISO 9626 ve ISO 15811 standartlarına ve 93/42 EEC Medikal cihazlar direktifine uygun olmalıdır.
9. İğneler istenen gauge ölçülerinde olmalıdır.
10. 26-27 gauge ölçülerinde olanlarda klavuz iğne olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
- 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 11.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 11.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 11.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dr. Dr. Nurya İ. U.
Dokuz Eylül Üniv. Tıp F.
Çocuk Sağ. ve Hastalıkları
Yeniden Doğum Uzmanı
Dip. Tıbbi Bilimler

96. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 15:39:30

TEKNİK ŞARTNAME

238.0017

4932 ISI NEM FİLTRESİ (HME)

1. Filtrenin filtrasyon etkinliği en az % 99,9995 olmalıdır.
2. Filtrenin nemlendirme kapasitesi en az VT=500 ml iken, en az (25 mgH₂O/L air) olmalıdır.
3. Filtrenin ölü boşluğu 80 ml'den fazla olmamalıdır.
4. Filtre ağırlığı en fazla 45 gr olmalıdır.
5. Filtre üzerinde 45 veya 90 derece açıyla örnekleme portu bulunmalıdır.
6. Filtre steril olmalıdır.
7. Ürünün raf ömrü 3 yıl olmalıdır.
8. Higroskopik özellik taşımalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
- 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 9.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 9.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 9.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 9.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEZ
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon ABD
Dip No:538 Tescil No:32745

97. Kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 15:42:05

TEKNİK ŞARTNAME

5907

238.0018

TRAKEOSTOMİ HME FİLTRESİ OKSİJEN BAĞLANTI HORTUMU (THERMOVENT O² LİNE)

1. Oksijen bağlantı hortumu hastanemizde kullanılan Trakeostomi HME filtresi ile uyumlu olmalıdır.
2. Oksijen bağlantı hortumunu en az 180 cm uzunluğunda olmalıdır.
3. Kolay deforme olmayan ve kink yapmayan tıbbi malzemeden üretilmiş olmalıdır.
4. Hastanemizde kullanılan oksijen başlığına uyumlu olmalıdır.
5. GENEL ÖZELLİKLER
 - 5.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 5.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 5.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 5.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 5.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 5.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.


Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire


Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEZ
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon ABD
Dip No:538 Tescil No:52745



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 15:43:34

TEKNİK ŞARTNAME

4925

238.0019

TRAKEOSTOMİ İÇİN HME FİLTRE

1. Filtre aspirasyon portlu ve O2 bağlantı portlu olmalıdır.
2. Filtre ölü boşluğu 12 (oniki) cc'den büyük olmamalıdır.
3. Filtre küçük ve hafif olmalı ağırlığı 10 gramı geçmemelidir.
4. Nemlendirme kapasitesi en az 25 (mgH₂O/L air) olmalıdır.
5. Higroskopik ve microwell kağıt yapıda olmalıdır.
6. Filtrenin ortasında hastayı aspire edebilmek için valf olmalıdır.
7. Her boy aspirasyon sondası ile uyumlu olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
- 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 8.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 8.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 8.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 8.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.


Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire


Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEZ
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon ABD
Dip No:538 Tescil No:52745

99. kalem



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 11:03:02

TEKNİK ŞARTNAME

228.0019

7542

TAM YUZ MASKESİ TEKNİK SARTNAMESİ

1. Maske, hastanın gözlerini de içine alacak şekilde tüm yüze uygulanabilmeli ve hava kaçağı yapmayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır. Yüze değen kısmı tamamen yumuşak silikondan imal edilmiş olmalıdır.
2. Maskenin yüze değen kısmı, uygulama sırasında içine hava dolarak maskeyi yüze doğru itecek şekilde içe doğru kıvrılmış olmalıdır.
3. Maske non-invaziv ve invaziv ventilatör cihazlarında kullanıma uygun olarak üretilmiş olmalıdır. Maske ile birlikte, non-invaziv uygulama yapabilmesi için, kullanıcı tarafından kolay takılıp çıkarılabilen elbow konektörü verilmelidir.
4. Aynı hastada; non-invaziv ventilatörlerden, invaziv ventilatörlerin bi-level veya basınç destek (PS) modlarında NIV uygulamasına geçmek istendiğinde, maske değişimine ihtiyaç olmadan, opsiyonel invaziv elbow konektörü takılabilmelidir.
5. Maske ile istenildiğinde bronkoskopi yapılabilmesi için, bronkoskopi çubuğunun girişine sahip opsiyonel elbow konektörü bulunmalıdır.
6. Hastane tipi basınç destek ventilatörlerinin bilevel modlarında uygulanmasında bir sınırlama olmamalıdır. Maskenin hortum girişi, BIPAP cihazlarının hasta devrelerine kolayca takılabilmelidir.
7. Maske üzerinde en az 1 adet oksijen girişi portu olmalıdır.
8. Maske, kolay çıkarılıp takılabilen başlığı ile birlikte teslim edilmelidir.
9. Maskeye takılan hortumun saat yönünde veya tersi yönde dönmesi sırasında hava kaçağını engellemek için, maske üzerinde bulunan elbow rotasyonu sağlayabilmelidir.
10. Maskenin elbow konektörü üzerinde bulunan bir valf sayesinde, hasta devresinde basınç olmadığı zaman, hasta oda havasından solunum yapabilmelidir.
11. Maske çocuklarda ve yetişkinlerde kullanılabilmeli için en az 2 farklı boya (L,XL) sahip olmalıdır.
12. Teklif ekinde teknik şartnameye uygunluk belgesi verilmelidir. Teklifte birlikte verilecek orijinal dokümanlarda, şartnameye verilen cevaplar işaretlenmelidir.
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 1 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, 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. 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.
- 13.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

Prof. Dr. Ali Necati GÖKÇEN
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon AD
Başkanı



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 10:27:37

TEKNİK ŞARTNAME

218 - 0184
218 - 0182✓

7813 TEK LÜMENLİ UMBİLİCAL KATATER

1. Katater kanserojen DEHP kimyasalı içermeyen özel üretim kan uyumluluğu yüksek Poliüretane dan üretilmiş olmalıdır. Yüklenici firma kataterin bu özelliğini kanıtlayan belge veya katalog ile ispatlamalıdır.
2. Transparan katater x-ray altında görüntülenebilmesi için radyopak olmalıdır.
3. Tek lümenli kataterin vasküler travma oluşturmaması amaçlı ucu yuvarlatılmış olmalı ve termo-sensitive olmalıdır.
4. Katater venöz ve arteriyel yoldan yerleştirilebilmelidir.
5. Katater infüzyon, enjeksiyon, kan ürünleri verilmesi ve exchange işlemlerinde kullanılabilir özellikte olmalıdır.
6. Kataterle birlikte aynı ambalaj içinde üçlü stopcock bulunmalıdır. Karışıklığa mahal vermemek amaçlı stopcock üzerinde arter için kırmızı venöz için mavi renk kodlu tıplar olmalıdır.
7. Katater çapı kullanıcının isteğine göre; 2.5 Fr, 3.5 Fr, 4.0 Fr, 5.0 Fr, olarak seçilebilmelidir.
8. Katater uzunluğu kullanıcının isteğine göre; 2.5 Fr için 30 cm, 3.5 Fr için 40 cm, 4.0Fr için 40 cm, 5.0 Fr için 40 cm, 8.0 Fr için 40 cm olarak seçilebilmelidir.
9. Katater üzerinde 4 cm'den 25 cm'e kadar nümerik derinlik işaretleri bulunmalıdır.
10. Katater, steril ve orjinal ambalajında teslim edilmelidir.
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.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 15:45:09

TEKNİK ŞARTNAME

238.0021

5686

ANESTEZİ CİHAZI VENTİLASYON DEVRESİ SETİ (ERİŞKİN)

1. Set; bir adet spiralli solunum devresi, bir adet portsuz Y konektör, bir adet şeffaf portlu dirsek konektör, iki adet su tutucu, anestezi balonu ve limb hattı, bir adet bakteriyal-viral filtre, bir spiralli katater mount ve cihaz bağlantı konektörlerinden oluşmalıdır.
2. Seti oluşturan hortum yolları, 19-22 mm. çapında ve en az 180 cm.uzunluğunda, kolay deforme olmayacak ve kink yapmayacak özellikte spiralli yapıda, şeffaf, Y konektöre sıkı geçmeli ve su tutucuya sabit olmalıdır.
3. Set içerisindeki balon limb hattı 19-22 mm. çap ve en az 120 cm uzunluğunda, kolay deforme olmayacak ve kink yapmayacak özellikte spiralli yapıda, iki ucu konektörlü olmalıdır.
4. Su tutucular en az 60 ml. hacminde şeffaf sıvı hazneli, kolları paralel, istenildiğinde açılıp kapanabilmeli, tek yönlü valf sayesinde açıldığında kaçığa izin vermemeli ve hortumlara sabitlenmiş olmalıdır.
5. Set içerisinde paketlenen bakteriyal-viral filtre 150-1500 ml tidal volüm aralığında kullanıma uygun, bakteriyal/viral filtrasyon etkinliği en az %99.99 oranında olmalı. Filtrenin akışa direnç değerleri 30 L/dk akımda maksimum 1.4 cm H₂O, ağırlığı maksimum 45 gr ve ölü boşluk maksimum 70 ml olmalıdır.
6. Set içerisinde paketlenen katater mount kink yapmayacak özellikte spiralli yapıda. Hasta bağlantı kısmı 360 derece kaheket kabiliyetine sahip olmalı ve hastayı ventilatörden ayırmadan aspirasyon ve bronkoskopi yapmaya elverişli olacak şekilde tıpalı özellikte ikili portu bulunmalıdır.
7. Set içerisinde anestezi balonu (2,3 L hacimde, kuru doğal kauçuk malzemeden yapılmış, koruyucu bir tabaka ile kaplı) teslim edilmelidir.
8. Devrenin tüm hat ve konektörlerinin gaz geçirgenlik, komplians ve akışa direnç testleri ile komponentleri üzerindeki mikroorganizma adedini belirleyen bioburden testleri yapılmış olup bu değer maksimum 100 cfu (colony forming unit) olmalıdır.
9. Set, en az 100.000 class clean-room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.
10. Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılaacak şekilde olmalı; ambalaj etiketi üzerinde ürünün adı, kodu ve teslim edilen kullanıcı kurumun adı bulunmalıdır.
11. Teklif edilen ürünle birlikte, ürünü tanıttıcı katalog veya broşür verilmeli ayrıca ürünün teknik şartnamede belirtilen özelliklere sahip olduğunu gösteren belge bulunmalıdır.
12. Ürün, tıbbi malzeme üretim ve kalite standartı olan ISO 13485 belgesine ve DEÜTF genel tıbbi şartnamede belirtilen diğer belgelere haiz olmalıdır.
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 1 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, 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. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dr. Öğr. Dr. Çiğdem Arslan
Dokuz Eylül Üniversitesi
Çocuk Sağ. ve Hastalıkları
Dokuz Eylül Üniversitesi
Dok. Öğr. Dr. Çiğdem Arslan

Dr. Öğr. Dr. Nuriye A. B.
Dokuz Eylül Üniversitesi
Çocuk Sağ. ve Hastalıkları
Yenidoğan Uzmanı
Tıp Fak. No: 67

TEKNİK ŞARTNAME

016 KAN TRANSFÜZYON SETİ 193.0014

1. Kan torbaları için özel tasarlanmış olmalıdır.
2. Hava girişsiz delme ucu olmalıdır.
3. 20 damlası 1ml e eşit olmalıdır.
4. 18g hipotermik iğnesi olmalıdır.
5. Hortum uzunluğu 150 cm olmalıdır.
6. 200 µm filtresi bulunmalıdır.
7. Yumuşak damla haznesi olmalıdır.
8. Roler damla ayarlayıcısı olmalıdır.
9. Lateks içermeyen enjeksiyon portu olmalıdır.
10. Luer konnektörlü olmalıdır.
11. Son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2yıl olmalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 12.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 12.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzen Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 12.5. 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.
 - 12.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

Arif
Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 15:47:11

238.0025
238.0024
238.0023

TEKNİK ŞARTNAME

10991

YENİDOĞAN ÇİFTLİ NASAL VENTİLASYON TÜPÜ

1. Tüp yeni doğan bebeklerde kullanılabilecek yapıda olmalıdır.
2. Sistem çift tüplü olmalıdır.
3. Tüp bio uyumluluğu en yüksek malzeme olan silikondan imal olmalıdır.
4. Tüp'ün distal uçları travmatize riskini önlemek amaçlı yuvarlatılmış ve açık uçlu olmalıdır.
5. Tüp'ün distal uçlarında birer santim aralıklı 5 cm'lik hat boyunca derinlik işaretleri olmalıdır.
6. Tüp'ün proksimal ucunda ISO standartlarında 15mm'lik adaptör olmalıdır.
7. Tüplerin iç çapları 1.5mm ile 3.0mm, dış çapları 2.7mm ile 5.0mm arasında değişen boyutlarda olmalıdır.
8. Sistem CE, ISO belgelerine sahip olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
- 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 9.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 9.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dr. Öğr. Üyesi Arslan
Dokuz Eylül Üniversitesi
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm.
Yenidoğan Uzmanı
T.C. Sağlık Bakanlığı

Prof. Dr. Nuray DUTLAKI
Dokuz Eylül Üni. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm.
Yenidoğan Uzmanı
T.C. Sağlık Bakanlığı



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 11:05:12

✓ 226-0023 ✓ 226-0027
 ✓ 226-0022 ✓ 226-0026
 226-0021 ✓ 226-0025
 226-0024 ✓

TEKNİK ŞARTNAME

5292

DISPOSABLE AMBU MASKESİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. 6 ayrı boyu bulunmalıdır.
2. Ürün disposable olmalıdır.
3. Her boy maske istenildiği miktarda temin edilebilmelidir.
4. Maske tamamen şeffaf ve yüze tam uyum için şişirilebilir olmalıdır.
5. Maske girişleri maske tutucunun adapte olması için renk kodlu çengelli olmalıdır.
6. Maske lateks içermemelidir.
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 1 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, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 7.5. 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.
- 7.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.


 Feride ÖZTÜRK
 Sorumlu Hemşire


 Prof. Dr. Ali Necati ÇOŞKUN
 D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji ve Reanimasyon ADB
 Sayın Hekim Bey,

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

112. Kalem

TEKNİK ŞARTNAME

158 VEN VALFİ TEKLİ İĞNESİZ 193.0018

1. Standart luer girişli olmalıdır.
2. Pediatrik kullanıma ve hassas dozlu ilaçlarla kullanıma uygun şekilde sıvı yolu hacmi maximum 0.1(±)0.06 ml. olmalıdır.
3. İç hacmi 0.1 (±) 0.06 ml/den büyük olmamalı böylece kan ve sıvıların valfin içerisinde birikim yapıp enfeksiyonlara kaynaklık etmesi engellenmelidir.
4. Sağlık personeli ve hastanın enfeksiyon risklerini azaltmak üzere kapak, stoper ve iğne ihtiyacı duymadar kullanılabilir.
5. Teklif edilen ürünün kateter ucunda güvenli kalış sürelerini gösteren enfeksiyon güvenliği çalışmaları olmalıdır, bu çalışmalar hastaneye sunulmalıdır.
6. Valfin katetere bağlanan ucunda ilk kullanımda çıkarılmak üzere kapak bulunmalı, böylece paketten çıkarma sırasında el valfin ucuna temas etmemelidir.
7. Ölü boşluğu olmamalıdır. Yüzeyi silinerek dezenfekte edilebilmesi için düz olmalı, bakterilerin yerleşebileceği çukurluk ve açıklık bulunmamalıdır.
8. Ven için mavi renkle kodlanmış olmalıdır.
9. İç yüzeyinde pvc materyal olmamalıdır, kesinlikle metal parça ve lateks içermemelidir.
10. İlaç tedavisine ve serum infuzyonuna uyumlu olmalıdır.
11. Silikon, poliüretan gibi biyoyumlu materyallerden yapılmış olmalıdır.
12. Valfin dış kısmında enjektörün bağlanmasını sağlayan tam kapalı bir silikon yüzey olmalıdır, yüzeyde bakteri üremesine izin verecek boşluklar olmamalı, dezenfektanlarla silinebilmelidir.
13. Gövdesi iç kısmının görünmesine izin vermeli, şeffaf olmalıdır.
14. Kullanıcılar tarafından denendikten sonra uygunluk verilecektir.
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 ayrı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 15.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 15.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

ANIL
Prof. Dr. M. N. ÖZTÜRK
Dokuz Eylül Üniversitesi
Tıp Fakültesi
Cerrahi Anestezik
Uzmanı

208.0706

- 14.10. Cihaz enteral beslenme torbası seti boşaldığında setteki havayı ultrasonik dedektör sayesinde tespit etmeli ve alarm vererek kullanıcıyı uyarmalıdır. Cihazda sette hava var alarmına ek olarak, tıkanıklık, infüzyon tamamlandı, kapı açık, düşük batarya, batarya boş, AC güç kaynağı bağlı değil, motor hatası, sistem hatası, set yanlış bağlı ve hatırlatma alarmları olmalıdır.
- 14.11. Cihazlar, kalibrasyonları yapılmış olarak ve kalibrasyon belgeleri ile birlikte teslim edilmelidir.
- 14.12. Kullanım süresince cihazların bakım, onarım ve periyodik kalibrasyonundan teklif veren firma sorumlu olmalıdır. Onarımı yapılamayan cihazların yerine yeni cihazlar verilmelidir.
- 14.13. Firma cihazın periyodik bakım prosedürlerini vermelidir. Cihaz periyodik bakım gerektirmiyorsa bunu yazılı olarak sunmalıdır
- 14.14. Firma, alınan setlerin tamamı tükeninceye kadar cihazları hastanede bırakmayı taahhüt etmelidir.
- 14.15. Firmaca teklif edilen cihazın halen üretimde olan, istenilen özelliklere sahip son model olduğu üretici firmac belgelenmelidir. Cihazlar ISO, TSE, TSEK, TUV, CE, FDA kalite standardı belgelerinden en az birine sahip olmalı v belgelendirilmelidir.
- 14.16. Teslim edilecek cihazlar yeni olmalıdır. Firma cihazların yazılım ve donanımının yeni üretim olduğunu, üretici firma tarafından onaylanmış belgelerle vermek durumundadır
- 14.17. Firma, fabrikada yapılan en son testlere ait raporları (Kalite kontrol belgesi) ihale komisyonuna teslim etmelidir. Firm teknik servis imkanlarını ve alt yapısını belgelemelidir. Servis yeterlilik belgesini teklif ile birlikte sunmalıdır.
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 ayrı 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.


Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire


Prof. Dr. Ali İZZET
DEÜ Tıp Fak. Enfeksiyon Hastalıkları
Bölümü Başkanı



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 11:08:33

TEKNİK ŞARTNAME

4946

226-0029

NON-İNVAZİV BİPAP DEVRESİ (VİSİON RESPIRONICS İLE UYUMLU)

1. Set, BPAP terapisi için BPAP vizion respironics cihazında kullanıma uygun olmalıdır.
2. Seti oluşturan inspiratuar hortum yolu PVC smoothbore yapıda, 19mm çaplı ve 180 cm uzunluğunda olmalıdır.
3. Setin içerisinde inspiratuar hat, CO2 ekhalasyon konnektörü ve basınç hattı bulunmalıdır.
4. Setin içerisinde yer alan CO2 ekhalasyon konnektörü tıpalı yapıda olup basınç hattı ile uyumlu olarak bağlanabilmelidir.
5. Basınç hattı maksimum 210 cm uzunluğunda olmalıdır.
6. Setin tüm hat ve konnektörlerinin gaz geçirgenlik, komplians ve akışa direnç testleri ile komponentleri üzerindeki mikroorganizma adedini belirleyen bioburden testleri yapılmış olup bu değer maksimum 100 cfu (colony forming unit) olmalıdır.
7. Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalıdır.
8. Set, en az 100.000 class clean-room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.
9. Bipap devresi Bipap maskesi ile uyumlu olmalıdır.
10. Ürün TSE ve CE belgesine (class II Aa) sahip olmalıdır.
11. Teklif edilen ürün ile birlikte, ürünün tanıtıcı katalog veya broşür verilmeli ayrıca ürünün kutusu içerisinde kullanımı ile ilgili teknik ve uyarıcı nitelikte bilgiler içeren bir kullanım klavuzu bulunmalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
- 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 12.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 12.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 12.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 12.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEN
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon ABD
Dip. No: 538 Tescil No: 52745

Doç. Dr. MURAT KÜÇÜK
İç Hastalıkları ve Yaşun Bakım
Tescil No: 262650



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 11:10:20

226-0033 ✓
226-0032 ✓
226-0031 ✓

TEKNİK ŞARTNAME

8255

SUPRAGLOTTİK AIRWAY

1. Hasta anatomisine uygun şekilde tasarlanmış, tercihen SEBS(Styrene Ethylene Butadiene Styrene) termoplastik madde kullanılarak üretilmiş olmalıdır.
2. Ürün tek kullanımlık olmalıdır ve lateks içermemelidir.
3. Ürün şeffaf olmalıdır.
4. Ürün yerleştirildiği konumda, etrafında dönmesini önlemek için, eliptik yapıda tasarlanmış olmalıdır.
5. Ürünün, damak ile temas eden yüzeyi, düzgün ve pürüzsüz olmalıdır.
6. Ürünün epiglottise denk gelen bölgesi epiglotun düşmesini ve hava akımına engel oluşturmasını önleyecek bir çıkıntı parçasına sahip olmalıdır.
7. Ürün şişirilebilir "cuff" içermeyen tasarıma sahip olmalıdır.
8. Ürünün doğru yerleştirilmesini sağlamak için kesici dişlerin hizalanması amacıyla bir işaret çizgisine sahip olmalıdır.
9. Ürün, yerleştirildiği konumda olağan klinik uygulamalarda kullanılacak şekilde düşük havayolu basınçlarında kaçak oluşturmamalıdır; bu özelliği klinik çalışmalarla gösterilebilmelidir.
10. Ürün üzerinde gastrik kanal girişi bulunmalıdır; bu kanalın içinden nazogastrik tüp geçmesini sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
11. Hasta tarafından ısırılarak havayolu tıkanıklığına yol açmayacak şekilde ürün ile bütünleşik bir ısıрма koruyucu blok sistemi bulunmalıdır ve sert blok parçasının birleşme yerinde, ürün yerleştirilken kıvrılmasını engellemek için bir tasarım özelliğine sahip olmalıdır.
12. Kolay ve hızlı yerleşim için esnek bir yapıya sahip olmalıdır.
13. Ürünün 1-1½-2-2½ pediatrik ve 3-4-5 erişkin boyutları bulunmalıdır.
14. Ürün renk kodlu kaplar içinde kullanıma hazır ambalajlanmış olmalıdır.
15. Ürün tekli paketlerde ve steril olarak sunulmalıdır.
16. Ürün, CE belgesine sahip 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, 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. 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.
- 17.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEN
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon A.B.D.
Tıp Fakültesi Tıbbi Malzeme



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

238.0028

5688

VENTİLATÖR DEVRESİ SETİ (ERİŞKİN)

- Set; bir adet spiralli solunum devresi, bir adet portsuz Y konektör, bir adet şeffaf portlu dirsek konektör, bir adet bakteriyal-viral filtre, bir spiralli katater mount ve cihaz bağlantı konektörlerinden oluşmalıdır.
- Seti oluşturan hortum yolları, 19-22 mm. çapında ve en az 160 cm. uzunluğunda, kolay deforme olmayacak ve kink yapmayacak özellikte spiralli yapıda, şeffaf, Y konektöre sıkı geçmeli ve su tutucuya sabit olmalıdır.
- Set içerisinde paketli olan bakteriyal-viral filtre 150-1500 ml tidal volüm aralığında kullanıma uygun, bakteriyal/viral filtrasyon etkinliği en az %99.99 oranında olmalı. Filtrenin akışa direnç değerleri 30 L/dk akımda maksimum 1.4 cmH₂O, ağırlığı maksimum 45 gr ve ölü boşluk maksimum 70 ml olmalıdır.
- Set içerisinde paketli olan katater mount kink yapmayacak özellikte spiralli yapıda. Hasta bağlantı kısmı 360 derece hareket kabiliyetine sahip olmalı ve hastayı ventilatörden ayırmadan aspirasyon ve bronkoskopi yapmaya elverişli olacak şekilde tıpalı özellikte ikili portu bulunmalıdır.
- Devrenin tüm hat ve konektörlerinin gaz geçirgenlik, kompians ve akışa direnç testleri ile komponentleri üzerindeki mikroorganizma adedini belirleyen bioburden testleri yapılmış olup bu değer maximum 100 cfu (colony forming unit) olmalıdır.
- Set, en az 100.000 class clean-room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.
- Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalı; ambalaj etiketi üzerinde ürünün adı, kodu ve teslim edilen kullanıcı kurumun adı bulunmalıdır.
- Teklif edilen ürünle birlikte, ürünü tanıttıcı katalog veya broşür verilmeli ayrıca ürünün teknik şartnamede belirtilen özelliklere sahip olduğunu gösteren belge bulunmalıdır.
- Ürün, tıbbi malzeme üretim ve kalite standardı olan ISO 13485 belgesine DEÜTF genel tıbbi şartnamede belirtilen diğer belgelere haiz olmalıdır.
- Her bir sette beraber ayrı olarak paketlenmiş ikinci bir spiralli kateter mount parçası verilecektir.
- 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 1 yıl olmalıdır.
- 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 11.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Fenide ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEZ
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon ABD
Dip No:538 Tescil No:52745



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 11:24:23

229.0009
229.0008

TEKNİK ŞARTNAME

5816

SPİNAL İĞNE (KALEM UÇLU) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. İğne ucu pencil point tipte olacaktır
2. Ponksiyon kontrolü için şeffaf hup bağlantısı olmalıdır.
3. Şeffaf hup, luer lock ve slip lock enjektöre uyumlu olmalıdır.
4. Renk kodlu mandrenli olmalıdır. Mandreni iğne gövdesine iyi oturmalıdır.
5. İğne uzunluğu en az 90 mm olmalıdır. Her boy için talep edilen malzemenin 1/10 110mm olacaktır.
6. Steril tekli paketlerde olmalı, ambalaj tipi blister veya kulaklı poşet olmalıdır.
7. Ürün steril olup, son kullanma tarihi itibari ile en az 3 yıl olmalıdır.
8. Bu teknik şartname muhteviyatındaki ürün, ISO 9626 ve ISO 15811 standartlarına ve 93/42 EEC Medikal cihazlar direktifine uygun olmalıdır.
9. İğneler istenen gauge ölçülerinde olmalıdır.
10. 25-27 gauge ölçülerinde olanlarda klavuz iğne olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
- 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 11.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 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. 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. Gazl Arslan
Dokuz Eylül Üniversitesi Hastaneleri
Dokuz Eylül Sağlık ve Hastaneleri
Çocuk Hastaneleri Bakım Ünitesi
Çocuk Hastaneleri No: 128456
Dip. Tıp. No: 128456

Dr. Öğr. Üy. Nuray Ö. U.
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzm.
Yenidoğan Uzmanı
Dip. Tıp. No: 128456



121 . Kalem

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 16:01:18

TEKNİK ŞARTNAME

5922

238.0029

OTOBESLEME ÇEMBERLİ ISITMALI VENTİLATÖR DEVRESİ

1. Infant boy ventilatör hasta devresi düşük akım özellikli ve infantlarda kullanıma özgün olmalıdır. Devre $1,5 \pm 0,1$ m boyunda ısıtıcıl ıspirasyon hattı ile ısıtıcıl ı 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 ısıtıcıl ı ispirasyon hattı ile ısıtıcıl ı 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 ısıtma ı nemlendirme sistemi ile tam uyumlu olmalıdır. Firma kataloğunda devre ve aksesuarlarının sözkonusu cihazlarla uyumlu olduđu belgelenmiş olmalıdır.
6. Nemlendirme çemberi/haznesinde şamandra arızası durumunda ikincisi otomatik olarak devreye giren hasta güvenliğini koruyucu şamandra düzeneği olmalıdır.
7. Hasta devresinin ispirasyon hattı içerisindeki 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 önlenebilmelidir, bu özellik orijinal ürün kataloğunda da görülebilmelidir.
9. Ekspirasyon hattında su tutucu olmamalıdır.
10. Her 100 adet hasta devresi karşılığında 1adet çift ısıtıcıl ı tel adaptörü, 1 adet sıcaklık ölçme prob bağlantısı verilmelidir. Isıtıcıl ı tel adaptörü, ispirayon 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.

Dr. Far. Ü. Gazi Arslan
Dokuz Eylül Üniversitesi Hastanesi
Çocuk Sağlığı ve Hastalıkları
Çocuk Enfeksiyon Hastalıkları
Bölümü
Uzmanı

Dr. Nuray DUTMA
Dokuz Eylül Üniv. No Feh
Çuk Sağ ve Hast. Uzm.
Venideğer Uzmanı
- 0232 333 8734 -



122. Kalem

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 09:28:08

210-0052
210-0051
210-0049✓

TEKNİK ŞARTNAME

6557 CEREBRAL / SOMATİK OKSİMETRE SENSÖRÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Cerebral oksimetre sensörünün neonatal, pediatrik (40 kg ve altı) ve yetişkin (40 kg ve üzeri) tipleri olmalıdır.
2. Sensör cerebral korteksden beyin ve iskelet kaslarının oksijenlenmesini (rSO2) ölçmelidir.
3. İstenildiği takdirde, tek hastada aynı anda 4 (dört) sensör kullanılıp, 4 farklı bölgeden rSO2 ölçümü alınabilmeli ve bu değerler aynı anda görüntülenebilmelidir.
4. Ölçümü NIR spektroskopisi tekniği ile non-invaziv olarak yapmalıdır.
5. Sensörler bir NIR kaynağı ve çift dedektörlü olmalı ve böylece hem sıg, hem derin cerebral bölgede hem de iskelet kaslarından oksijen ölçümü yapabilmelidir.
6. Sensör, hastanın nabız, kan basıncı ve vücut ısısından etkilenmeden ölçüm yapabilmelidir.
7. Sensörün yapışkan bandı hasta cildine uygun anti allerjik özellikte olmalıdır ve latex içermemelidir.
8. Sensör orijinal kapalı ambalajında ve tek hastada kullanılmak üzere üretilmiş olmalı ve pakette hasta cildini temizlemek için alkolü ped olmalıdır.
9. Teklif veren firmaların, ürünle ilgili broşür, katalog ve numuneleri istenilecek, incelemeye tabi tutulacaktır.
10. Her 150 adet Sensör alımı karşılığı aşağıda belirtilen özellikte Cerebral/Somatik Oksimetre cihazı kullanım amaçlı hastanemize verilecektir.
11. GENEL ÖZELLİKLER
- 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 11.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dr. N. N. DUTKAN
Dokuz Eylül Üni. Tıp Fak.
Cuk Sağ. ve Hast. Uzm.
Yenidogan Uzmanı
Tescilli No: 67344



123 . Kalem
DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 09:32:03

TEKNİK ŞARTNAME

7287

210.0053

KATETER MOUNT

1. Ürün mekanik ventilasyon tedavisi gören hastalarda trakeostomi kanülü veya endotrakeal tüp ile solunum devresi bağlantısında kullanılmalıdır.
2. Ürün 15 cm uzunluğunda ,15 mm çapında Y konnektöre giriş adaptörü 15 mm M ve PVC smoothbore (spiralli) yapıda ve şeffaf olmalıdır.
3. Solunum devrelerinin tüp bağlantısına olan kuvvetini bertaraf etmek ve hasta konforunu artırmak amacıyla, ürünün hortum ve tüp birleşim yerleri flexible- swivwl yapıda, bağlandığı tüp ile kendi hortumu arasında birbirinden farklı veya aynı yönlerde rotasyona uygun, baş kısmı 360 derecelik hareket kabiliyeti sağlaması için oynar yapıda olmalıdır.
4. Hastayı ventilatörden ayırmadan fiberoptik bronkoskopi ve aspirasyon uygulama olanağı sunmak için ürün üzerine 3,50mm ve 9,50 mm çaplarında hava kaçağına izin vermeyecek şekilde 2 adet tıpalı port olmalıdır.
5. Ürünün ölü boşluğu maksimum 30ml olmalıdır.
6. Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalı, ambalaj etiketi üzerinde ürünün adı bulunmalıdır.
7. Ürün, en az 100000 class clean-room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.
8. Ürün, TSE ve CE belgesine (class Ila) sahip olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
- 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 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, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 9.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

Prof. Dr. Ali Necati U. ...
B.E.D. ...
...
...



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 16:10:58

TEKNİK ŞARTNAME

250.0006

6250 PERİFERİK BLOK SETİ (KATETERSİZ)

1. Ponksiyon kanülü özel olarak izole edilmiş teflon veya cam tozu veya nanoline kaplamalı olmalı ve emin sinir lokalizasyonu için iğnenin ucundan ileti vermelidir.
2. Kanülün iç yüzeyi de aynı şekilde özel yalıtkan kaplamalı olmalı. Bu şekilde anestezi maddelerin akışkanlığı daha iyi bir şekilde sağlanabilmelidir.
3. Ponksiyon kanülünde, derinliği gösteren uzunluk işaretleri olmalıdır.
4. Emin sinir lokalizasyonu için iğne ucu atravmatik uçlu olmalıdır.
5. Ponksiyon kanülü sinir stimülatörüne uygun elektrik kablolu ve enjeksiyon/ aspirasyon için kullanıma uygun uzatma hatlı olmalıdır.
6. İğneler Tuohy veya Facet uçlu, 30 derece veya daha altında uç eğimine sahip olmalı.
7. Kanül değişik çap ve uzunluklarda olmalıdır.
- 7.1. Facet Uç
- 7.2. Çap Uzunluk
- 7.3. 18G (1,3) 50,100,150 mm
- 7.4. 20 (±2) G 50,80(±5),100,150 mm
- 7.5. 22G (0,70) 50,80,100 mm
- 7.6. Tuohy Uç
- 7.7. Çap Uzunluk
- 7.8. 18G (1,3) 50,100,150 mm
- 7.9. 20G (0,90) 50,100,150 mm
- 7.10. 22G (0,70) 50,80,100 mm
8. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalıdır. CE işareti ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
9. Yüklenici firma malzemenin kullanımı süresince gerekli olan cihazı ve aparatları sağlamakla yükümlüdür.
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 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.

Dr. Öğr. Üy. Gazi Arslan
Dokuz Eylül Üniversitesi
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzmanı
Dip. No: 128433

Dr. Öğr. Üy. Gazi Arslan
Dokuz Eylül Üniversitesi
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzmanı
Dip. No: 128433

Dr. Öğr. Üy. Gazi Arslan
Dokuz Eylül Üniversitesi
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzmanı
Dip. No: 128433



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 09:33:29

TEKNİK ŞARTNAME

210-0062

10964 ZEUS KAPNOGRAF LINE (SAMPLE LINE)

1. Sample line, ameliyathane biriminde bulunan Draeger Zeus IE anestezi cihazlarına uygun olmalıdır.
2. Sample line iki ucu male luer-lock yapıda ve kullanıcı tarafından kolay monte edilebilir olmalıdır.
3. Sample line içinden geçen örneklenen gazda su yoğunlaşması olursa bu yoğunlaşmayı gösterir şekilde renksiz şeffaf yapıda olmalıdır.
4. Örneklem hattı cihaz testlerinde kaçağa neden olmamalıdır.
5. Örneklem hattı içinden 200 ml/dak akım geçmesine izin vermelidir.
6. Örneklem hattının boyu 2.5 metre olmalıdır.
7. Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde orijinal olmalı; ambalaj etiketi üzerinde ürünün adı ve kodu olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
- 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 8.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 8.5. 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.
- 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. N. N. N. N. N.
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzmanı
Yenidoğan Uzmanı
Diy. Tesis No: 67



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 11:12:31

TEKNİK ŞARTNAME

226-0048

5048

PEDİATRİK GERİ SOLUMASIZ (NON REBREATHING) OKSİJEN MASKESİ

1. Maske > %90 oksijen konsantrasyon vermek için rezervuara ve gerekli valf sistemine sahip olmalıdır.
2. Maske ve rezervuar arasında tek yönlü bir valf bulunmalı ve bu sayede verilen hava geri alınmamalıdır.
3. Maske ile birlikte > 180cm uzunluğunda oksijen hortumu bulunmalıdır.
4. Maske pediatrik boy olmalıdır.
5. Burun ve yüz yapısına anatomik olarak uygun olmalı.
6. Yumuşak tahriş etmeyen non-toksik medikal sınıf şeffaf,renksiz PVC'den yapılmış olmalıdır.
7. Kolayca temizlenebilmeli.
8. Başı çevreleyen lastiği esnek fakat kolay deforme olmayacak nitelikte olmalıdır.
9. Maskenin tek yanında CO2 çıkışı için delikler olmalı.Acil durumda solumaya imkan vermelidir.
10. Hortumu kaza ile bükülürse bile O2'yi iletebilme özelliğine sahip olmalı fleksible olmalı.
11. Yüzde rahat durmayı sağlayacak tahriş yapmayan burun üzerine yerleştirilen ince metal mandalı olmalı.
12. Maskenin hortum kısmı hastanemizin merkezi oksijen sistemine bağlı olan sisteme uyumlu olmalı.
13. Maskenin hortum kısmı balon-maske sistemine de takılabilir nitelikte olmalı.
14. Arkadan başa geçirilmesi için boyu ayarlanabilir lastiği bulunmalı.
15. Ambalajı tekli, temiz poşet içinde olmalı.
16. Şeffaf olmalı.
17. Maskenin yüze değen kısmı küt ve düz kenarlı olmalı.
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 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.
- 18.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 18.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 18.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dr. N. N. N. N. N.
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
Çocuk Sağ. ve Hast. Uzmanı
Yenidogan Uzmanı
Dip. Tıbbi Malzeme



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/04/2026 11:17:44

TEKNİK ŞARTNAME

9318

226.0069

REZERVUARLI OKSİJEN MASKESİ ERİŞKİN

1. Şeffaf non- toksik PVC'den üretim olmalıdır.
2. Standart bağlantı konektörü olmalıdır.
3. Ayarlanabilir burun klipsi, elastik baş şeridi olmalıdır.
4. Rezervuar torbalı olmalıdır.
5. Geri dönüşü engelleyen sübapı olmalıdır.
6. 200cm $\pm$ 10 cm uzunluğunda hortumu olmalıdır.
7. Tek kullanımlık olmalıdır.
8. Erişkin boy olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
- 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 9.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 9.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

[Signature]
Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire

[Signature]
Prof. Dr. Ali Necati GÖKALP
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon Anst.
Doç. Dr. Mustafa Tuncel KÖKALP



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

07/08/2026 13:53:45

TEKNİK ŞARTNAME

12735 LOMBER PONSİYON KANÜLÜ ÜRÜN ÖZELLİKLERİ

1. Ponsiyon travmasını minimale indiren, özel quinke bileyli olmalıdır
2. BOS'un kısa sürede eldesi sağlanmalıdır. BOS'un akışının hızlı ve kolay görülebilmesi için iğne tutma yerinde şeffaf olmalıdır.
3. Spinal kanül giriş sırasında eğilip bükülmeyecek derecede stabil bir yapıya sahip olmalıdır. Bu özelliği sayesinde hastaya ağrı vermeden başarılı ve güvenli ponsiyon yapabilme imkanı sunmalıdır.
4. Kanülün emniyetle ilerletilmesini sağlayan rahat kavrama aparatı bulunmalıdır.
5. Ponsiyon kontrolü için şeffaf kilit bağlantılı olmalıdır.
6. Renk kodlu mandrenli olmalı ve mandren kanüle tam oturmalıdır.
7. Değişik çap ve uzunluk seçenekleri olmalıdır;
 - 7.1. 18 G, 75, 88±2 mm,
 - 7.2. 19 G, 40, 88±2 mm,
 - 7.3. 20 G, 75, 88±2 mm
 - 7.4. 22 G, 40, 75, 88±2 mm 120 mm,
 - 7.5. 25 G, 75, 88,±2 mm 120 mm,
 - 7.6. 26 G, 88±2 mm, 120 mm,
 - 7.7. 27 G, 88±2 mm, 120 mm,
 - 7.8. 29 G, 88±2 mm, 120mm, (35 mm kılavuzu ile birlikte),
 - 7.9. 29 G 88±2 mm , 120 mm.
8. Kullanım kılavuzu ve/veya ambalaj üzerindeki bilgiler Türkçe, İngilizce veya Almanca dillerinden en az birinde yazılı olmalıdır.
9. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
10. Ambalaj geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir
11. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE Sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
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.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

07/08/2026 13:54:39

TEKNİK ŞARTNAME

13356 KLORHEKSİDİN GLUKONAT İÇEREN IV TESPİT ORTUSU

20.00x

1. Steril, tekli paket halinde ve 8,5 cm x 11,5 cm ebatlarında olmalıdır.
2. Ürün kateter giriş bölgesi ve çevresinin gözlenmesine olanak sağlamalıdır.
3. Ürün şeffaf film örtü ile entegre edilmiş % 2'lik klorheksidin glukonat içeren bir jel pedden oluşmalıdır, nemlendirici ajan içermemelidir ve kullanım kılavuzunda klorheksidin yüzdesi belirtilmelidir.
4. Jel pedin boyutları 3 cm x 4 cm ebatlarında olmalıdır, bu ebatlardaki jel ped ortalama 45 mg klorheksidin glukonat içermelidir.
5. Klorheksidin glukonat içeren jel ped en az 7 güne kadar kateter giriş bölgesinde antimikrobiyal etkinlik sağlamalıdır ve bu etkinlik invitro test edilmiş olmalıdır.
6. Jel ped sıvı emme özelliğine sahip olmalıdır.
7. Ürün kateterin etrafını daha iyi kavrayabilmesi için çentikli tasarıma sahip olmalıdır.
8. Şeffaf örtünün tüm kenarlar güçlendirilmiş kumaş flaster ile desteklenmelidir.
9. Uygulama sırasında şeffaf film, üzerinde yapıştığı kağıt tabakadan tek hamle ile çıkarılabilir.
10. Ürünün etrafını çevreleyen kağıt çerçevesi ve kağıt çerçevenin her iki yakındaki kulakçıklar sayesinde kolaylıkla uygulanabilir.
11. Kulakçıklar üzerinde ekstra tespit sağlayan bir adet kalın şerit şeklinde, filmle kaplı kumaş flaster ve uygulama tarihinin yazılmasını sağlayan etiket bulunmalıdır.
12. Ürünün üzerini kaplayan şeffaf film örtü kateter bölgesini dışarıdan olabilecek bakteri, virus ve sıvı kaynaklı kontaminasyonlara karşı korumak ve enfeksiyon riskini azaltmak için bütünlüğü bozulmadığı takdirde sıvı, bakteri ve çap 27 mm ve daha büyük virüsler için (HIV-1, HBV vb. virüsler) viral bariyer özelliği oluşturulmalıdır. Viral bariyer özelliği ASTM F1671-97b viral penetrasyon testi ile test edilmiş olmalıdır.
13. Ürün hava geçirgen özellikte olup oksijen ve nem buharı geçişine izin vermeli, kateter giriş bölgesinin kuru kalmasını sağlamalıdır.
14. Yapışkanı hipoaerjenik olmalı, ciltte ve kateter üzerinde kalıntı bırakmamalıdır.
15. Ürünün sağladığı yararlar ile ilgili invitro ve invivo çalışmaları olmalıdır.
16. Ürün , 93/42/EEC ve 2007/47/EC Tıbbi Cihaz Direktifleri' ne göre "Sınıf 3 " kriterine uygun olmalıdır. Yetkili bağımsız bir kuruluş tarafından onaylı, sınıf 3 kriterine uygunluk için gerekli olan CE belgesine sahip olmalıdır.
17. Uygulama tarihinin yazılmasını sağlayan etiketi bulunmalıdır.
18. Ürün ve ambalajı lateks içermemelidir.
19. Paket üzerinde son kullanma tarihi ve uygulama şeması olmalıdır.
20. Etilen oksit yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır.
21. Ürün özellikleri numune değerlendirme sonucu kontrol edilecektir, uygun olmayan ürünler kabul edilmeyecektir.
22. GENEL ÖZELLİKLER
- 22.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 22.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 22.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 22.4. 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.
- 22.5. 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.
- 22.6. 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

Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEN
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon ABD
Dip No:538 Tescil No:52745

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

07/08/2026 13:54:39

20.08.2026

- 22.7. 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.

Prof. Dr. Ali Necati GÖKMEN
D.E.Ü. Tıp Fakültesi Anesteziyoloji
ve Reanimasyon ABD
Dip No:538 Tescil No:52745

Feride ÖZTÜRK
Sorumlu Hemşire