



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20227253

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 31/10/2022 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA
NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KADRİYE SOYLU
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	DISPOSABLE TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 1	30,00	ADET
2	DISPOSABLE TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 2	40,00	ADET
3	DISPOSABLE TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 3	40,00	ADET
4	FOTOTERAPİ GOZ BANDI (BUYUK)	75,00	ADET
5	KOMBİNE SPİNAL EPİDURAL İGNE SETİ	30,00	ADET
6	DISPOSABLE MASKELİ PEDIATRİK SİDESTREAM SET	2.000,00	ADET
7	MASKE STANDART CPAP	100,00	ADET
8	RESPIRATOR FLOW SENSOR(GALİLEO UYUMLU)	250,00	ADET
9	İKİLİ İNTRAVENOZ YOL UZATMA SETİ	5.000,00	ADET
10	SURGİCEL FİBRİLLAR 2.5X5.1	150,00	ADET

TEKLİF NO : 20227253
NOT : ÖDEMELER 180 GÜNDÜR TEKLİFLERDE MARKA MODEL VE UBB KODU BELİRTİLMELİDİR.
İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER
TEL : 2324122405
E-MAIL : yusuf.guler@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20227253

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 31/10/2022 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KADRİYE SOYLU
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	ASPIRASYONA UYGUN LARENGEAL MASKE NO:3	20,00	ADET
12	OTOBESLEME CEMBERLİ ISITMALI VENTILATOR DEVRESİ (INFANT)	100,00	ADET

TEKLİF NO : 20227253
NOT : ÖDEMELER 180 GÜNDÜR TEKLİFLERDE MARKA MODEL VE UBB KODU BELİRTİLMELİDİR.
İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER
TEL : 2324122405
E-MAIL : yusuf.guler@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

210.0013.000	DISPOSABLE TEK BASINCLI TANSİYON MANSONU NO 1	ADET	30
210.0014.000	DISPOSABLE TEK BASINCLI TANSİYON MANSONU NO 2	ADET	40
210.0015.000	DISPOSABLE TEK BASINCLI TANSİYON MANSONU NO 3	ADET	40
212.0029.000	FOTOTERAPİ GOZ BANDI (BUYUK)	ADET	75
218.0076.000	KOMBINE SPINAL EPIDURAL İGNE SETİ	ADET	30
226.0010.000	DISPOSABLE MASKELİ PEDIATRİK SIDESTREAM SET	ADET	2000
226.0016.000	MASKE STANDART CPAP	ADET	100
238.0011.000	RESPIRATOR FLOW SENSOR(GALILEO UYUMLU)	ADET	250
210.0038.000	İKİLİ INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ	ADET	5000
217.0008.000	SURGİCEL FİBRİLLAR 2.5X5.1	ADET	150
226.0031.000	ASPIRASYONA UYGUN LARENGEAL MASKE NO:3	ADET	20
238.0029.000	OTOBESLEME CEMBERLİ İSİTMALI VENTİLATÖR DEVRESİ (INFANT)	ADET	100

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(3532) KOMBINE SPINAL EPIDURAL İGNE SETİ

Açıklama : KOMBINE SPINAL EPIDURAL İGNE SETİ

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 loer-lock veya slip-lock uyumlu, en az 7 bar basınca dayanıklı, 0.2 mikron porlu olmalıdır.
14. Lateks içermeyen cıvatalı 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.

(4805) DISPOSABLE MASKELİ PEDIATRİK SIDESTREAM SET

Açıklama : DISPOSABLE MASKELİ PEDIATRİK SIDESTREAM SET

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 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.

(4948) FOTOTERAPI GOZ BANDI (BUYUK)

Açıklama : FOTOTERAPI GOZ BANDI (BUYUK)

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 (cirt 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.

(11110) DISPOSABLE TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 1

Açıklama : DISPOSABLE TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 1

1. Manşon hastanemiz bünyesinde kullanılan monitör cihazlarına uyumlu olmalıdır. Yenidoğan uyumlu tip olmalıdır. (1-2-3 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. 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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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.

(5922) OTOBESLEME CEMBERLİ ISITMALI VENTILATOR DEVRESİ (INFANT)

Açıklama : OTOBESLEME CEMBERLİ ISITMALI VENTILATOR DEVRESİ (INFANT)

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

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

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

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

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

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

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

(10963) İKİLİ INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ

Açıklama : İKİLİ INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ

1. Setin mayi girişinde iki adet konnektörlü erişim aparatı çıkmayacak şekilde önceden takılı olmalıdır.
2. Ürün, enjektör, line, IV set ile kullanılabilir.
3. Setin toplam uzunluğu 14 ± 4 cm. olmalıdır.
4. Girişim aparatı hem luer lock hemde luer slip girişler için uyumlu olmalıdır.
5. Setteki luer uçlarla ile birleştirici konnektör arasındaki uzatma hortumlarının üzerinde bulunacak, hastayı rahatsız etmeyecek bir klempleme ile gerektiğinde hat akışa kapatılabilir.
6. Silikon yüzeyi pürüzsüz ve kolay dezenfekte olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

7. Teklif edilen ürüne IV set vs. ile giriş yapıldığında silikon yüzey ile cihazın gövdesi ile arasında ölü boşluk oluşmamalıdır.
8. Setin toplam dolum hacmi hortumlarla birlikte 1 ml den az olmalıdır. Bu dolum değeri ürün paketi üzerinde yazılı olmalıdır (ml).
9. Ürünün girişim aparatı, akış hattı ile ürün tamamında şeffaf olmalı, mayi geçişi görülebilmeli, yıkamanın veya ilaç uygulamanın başarısından emin olunmalıdır.
10. Ürüne enjektör yada serum seti ile giriş yapıldığında herhangi bir güçlkle karşılaşılmalı, enjektör yada serum setinde geri atma yaşanmamalı, mayi dışarıya çıkmamalıdır.
11. Ürün PVC ve DEHP içermemeli, bu özellik ambalajda görülmelidir.
12. Pediatrik kullanıma, lipit ve parenteral kullanıma, kan ve kan ürünleri için kullanıma uygun olmalıdır.
13. Ürün aralıklı ve sürekli infüzyonlar için uygun olmalıdır.
14. Ürün tek kullanımlık steril paketlerde sunulmalıdır.
15. Ürün Etilen Oksit ya da Gamma sterilizasyon yöntemi ile steril olmalıdır.
16. Ürün paketi üzerinde üretici firma bilgisi, üretim ve son kullanım tarihi, sterilizasyon yöntemi, paket açılış yönü, lot numarası, tek kullanımlık olduğuna dair uyarı bulunmalıdır.
17. Ürünün son kullanım tarihi, teslim tarihinden itibaren minimum 18 ay olmalıdır.
18. Ürüne ait CE Belgesi veya TSE Belgesi teklifle beraber verilmelidir.
19. GENEL ÖZELLİKLER
 - 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.
 - 19.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 19.3. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 19.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 19.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5311) RESPIRATOR FLOW SENSOR(GALILEO UYUMLU)

Açıklama : RESPIRATOR FLOW SENSOR(GALILEO UYUMLU)

1. Parçalar Hamilton Marka Ventilatörlerin tüm modellerinde, pediyatrik ve yetişkin hastalarda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Flow sensör cihaza bağlandığında, Hamilton Medical marka ventilatör cihazlarının hastanemizde bulunan tüm modellerinde akış sensör kalibrasyonunu mutlaka geçmelidir.
3. Teklif edilen set içerisinde, 1 adet flow sensör ve 1 adet gerekli kalibrasyon adaptörü(22Mx22M) bulunmalıdır.
4. Flow Sensörün özellikleri aşağıdaki gibi olmalıdır:
 - 5.1. Teklif edilen flow sensör 15Mx15F/22M ebatlarında olmalı ve iki yönlü akış imkanı sağlamalıdır.
 - 5.2. Flow sensörün içinde bulunan membrandaki deliğin çapı, akış oranına göre değişebilmeli, bu şekilde cihaz daha hassas ölçümleme yapabilmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 5.3. Flow Sensörün tüplerinin(hortumlarının) boyu cihazın ölçümleme hassasiyetinin etkilenmemesi için 188 cm den uzun veya kısa olmamalıdır.
- 5.4. Flow sensörün mavi beyaz hortumlarının flow sensör üzerinden çıkış şekli sensör hortumlarının kıvrılarak arıza veya kalibrasyon ihtiyacı vermesine neden olmamalıdır.
- 5.5. Flow sensör herhangi bir ilave bağlantı adaptörüne gereksinim duymadan flex tüpe direk bağlanabilmelidir. İlave bir adaptör ölü boşluk hacmini arttıracak için hasta ventilasyonunu olumsuz yönde etkiler.
- 5.6. Flow sensörün hastaya bakan yüzünün üzerinde patient(hasta) yazmalı böylelikle sensörün yanlış kullanımının önüne geçilebilmelidir. Ayrıca flow sensörün membran haznesinin giriş çapları farklı olmalı böylece flow sensörün hasta devresine yanlış(ters) takılma olasılığı ortadan kalkmalıdır.
- 5.7. Flow sensör +/- 10% hassasiyetle ölçüm yapabilmelidir.
- 5.8. Flow Sensörün ölü boşluğu 9 ml yi ve rezistansı 1.6 mbar/l/s yi geçmemelidir.
- 5.9. Flow sensör hava yolunda 0 ile 180 l/dakika akış aralığında ölçüm yapabilmelidir.Cihazın spontan solunumlarda akış kapasitesi 180 litre/dakikaya çıkmaktadır dolayısıyla flow sensörün ölçüm aralığı da aynı oranda olmalıdır
- 5.10. Flow Sensör 10-40 Co sıcaklıkları arasında kullanıma uygun yapıda olmalıdır.
- 5.11. Teklif edilen flow sensör özel bir kutu içerisinde gelmeli, paketinin üzerinde sensöre ait lot numarası olmalı ve ayrıca sensöre ait özel talimatlar yazılı olmalıdır.
- 5.12. Flow sensör, hastaya bağlanmadan önce kalibre edildiğinden dolayı, cihazın, akış sensörünü herhangi bir sebepten dolayı kalibrasyon işlemini yapamaması durumunda, firmanın teknik elemanlarınca, cihazlara müdahale edilebilmelidir. Firma elemanları cihazın flow sensör ve cihazın akış testlerini(dp flow sensör kalibrasyon ayarı, 20ml ve 500ml akış testleri, vb.) yapabilmeli, gerektiğinde bu durum bir demo ile gösterilebilmelidir.
6. GENEL ÖZELLİKLER
 - 6.1. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 6.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 6.3. 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.
 - 6.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 6.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4617) SURGICEL FIBRILLAR 2.5X5.1

Açıklama : SURGICEL FIBRILLAR 2.5X5.1

1. Malzeme Oxide Rejenere Selüloz (Polyoxyanhydro glucuronic acid)'dan mamüldür.
2. Malzeme 7 katlı olacak kat kat ayrılabilir yapıdadır.
3. Hemostatik özelliğe sahiptir.
4. 3-4 dakika etkili hemostaz sağlamak ve 13-14 gün içerisinde vücuttan tamamen Absorb olmaktadır.
5. Vücut içerisinde 13-14 gün kalacağından en az 24 ayı gram pozitif(+) ve gram negatif(-) bakteriye karşı duyarlıdır.
6. Üzerinde koter ile uygulama yapılabilmeye uygun yapıdadır.
7. Malzemeler tek tek steril poşetlerde ve orijinal kutularında teslim edilecektir.

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.

(8255) ASPIRASYONA UYGUN LARENGEAL MASKE NO:3

Açıklama : ASPIRASYONA UYGUN LARENGEAL MASKE NO:3

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 epiglottun 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 ısıtarak 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.

(11110) DISPOSABLE TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 3

Açıklama : DISPOSABLE TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 3

1. Manşon hastanemiz bünyesinde kullanılan monitör cihazlarına uyumlu olmalıdır. Yenidoğan uyumlu tip olmalıdır. (1-2-3 numara manşon verilmelidir.)
2. Manşon monitöre ait ara bağlantısı kablosuna uyumlu olmalıdır.(drager infinty /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 sunulmalıdır. 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. 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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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.

(11110) DISPOSABLE TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 2

Açıklama : DISPOSABLE TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 2

1. Manşon hastanemiz bünyesinde kullanılan monitör cihazlarına uyumlu olmalıdır. Yenidoğan uyumlu tip olmalıdır. (1-2-3 numara manşon verilmelidir.)
2. Manşon monitöre ait ara bağlantısı kablosuna uyumlu olmalıdır.(drager infinty /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. 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.

(5283) MASKE STANDART CPAP

Açıklama : MASKE STANDART CPAP

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.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

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. İnspiratuar ve expiratuar hortum ile maske arasında adaptasyonu sağlayacak konektörler maske üzerinde olmalıdır.
8. 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.
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.