



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2024233

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 19/01/2024 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	CERRAHI ELDIVEN NO:6,5- NO:7	6.000,00	ÇİFT
2	CERRAHI ELDIVEN NO:8	15.000,00	ÇİFT
3	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:6,5- NO:7	20.000,00	ÇİFT
4	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:8	10.000,00	ÇİFT
5	DAMLA AYARLAYICISI	15.000,00	ADET
6	GENEL CERRAHI SETİ	1.000,00	ADET
7	ERİSKİN-NEONATAL PULSE OKSİMETRE PROBU	6.000,00	ADET
8	UC YOLLU MUSLUK	120.000,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 2024233

NOT : ÖDEMELER 180GÜNDÜR. TEKLİFLERDE MARKA MODEL 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.

1/10

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

200.0004.000	CERRAHI ELDIVEN NO:6,5- NO:7	ÇİFT	6000
200.0006.000	CERRAHI ELDIVEN NO:8	ÇİFT	15000
200.0008.000	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:6,5- NO:7	ÇİFT	20000
200.0010.000	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:8	ÇİFT	10000
193.0001.000	DAMLA AYARLAYICISI	ADET	15000
245.0006.000	GENEL CERRAHI SETİ	ADET	1000
210.0024.000	ERİSKİN-NEONATAL PULSE OKSİMETRE PROBU	ADET	6000
210.0027.000	UC YOLLU MUSLUK	ADET	120000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(10690) CERRAHI ELDIVEN NO:8

Açıklama : CERRAHI ELDIVEN NO:8

1. Ten rengini andıran beyaz kauçuktan üretilmiş olmalıdır.
2. Pudralı olmalıdır.
3. Eldivenin içinde ve yüzeyinde imalat artığı kauçuk kırıntıları ya da tozları bulunmamalıdır.
4. Üzerinde boylarını ayırmaya yarayacak numara veya özel işaretler bulunmalıdır.
5. Eldivenin kalınlığı dokuyu hissedecek hassasiyette olmalıdır.
6. Bir hamlede giyip çıkarma sırasında yırtılma, kopma olmamalıdır.
7. Her ambalajda bir çift sağ ve sol steril giyilecek şekilde hazırlanmış olmalıdır.
8. Ambalajların dış paketinin açılabilir noktası dışındaki kenarları tamamen yapışık olmalıdır.
9. Ambalajlar steril tekniğe uygun olarak kolay açılabilmesi yırtık ve deforme olmamalıdır.
10. Ambalajda su geçirmeyen sterilizasyon malzemesi kullanılmalıdır.
11. Konçlar sıkı, bilekten düşmeyecek şekilde olmalıdır.
12. Eldivenler giyilirken kontaminasyonu önlemek için esneme özelliğine sahip olmalıdır.
13. Giyildiğinde ele tam oturmalı ve numarası ile uyumlu olmalıdır.
14. Eldiven giyince parmak uçlarında baskı olmamalı, el açıldığında avuç içinde çekme olmamalıdır.
15. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
16. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
17. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

18. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
19. 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.
20. 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.
21. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10691) CERRAHİ ELDIVEN PUDRASIZ NO:6,5- NO:7

Açıklama : CERRAHİ ELDIVEN PUDRASIZ NO:6,5- NO:7

1. Ten rengini andıran beyaz kauçuktan imal edilmiş olmalıdır.
2. Yapısında pudra ihtiva etmemelidir.
3. Eldivenin içinde ve yüzeyinde imalat artığı kauçuk kırıntıları ya da tozları bulunmamalıdır.
4. Üzerinde boylarını ayırmaya yarayacak numara veya özel işaretler bulunmalıdır.
5. Eldivenin kalınlığı dokuyu hissedecek hassasiyette olmalıdır.Kaygan olmamalıdır.(Cerrahi işlemlerde kullanılan aletleri kaydırmaz özellikte olmalıdır.
6. Ambalajlar steril tekniğe uygun olarak kolay açılabilmesi yırtık ve deforme olmamalıdır.
7. Her ambalajda bir çift sağ ve sol steril giyilecek şekilde hazırlanmış olmalıdır ve paketinde sağ veya sol olduğunu belirten yazılar olmalıdır, kesinlikle ters konmamalıdır.
8. Ambalajların dış paketinin açılabilir noktası dışındaki kenarları tamamen yapışık olmalıdır.
9. Bir hamlede giyilebilmesi için konçları bilek kısmından kıvrılmış olmalıdır (parmakları içine almadan).
10. Ambalajda su geçirmeyen sterilizasyon malzemesi kullanılmalıdır.
11. Konçlar sıkı, bilekten düşmeyecek şekilde olmalıdır.
12. Eldivenler giyilirken kontaminasyonun önlemek için esneme özelliğine sahip olmalıdır.
13. Giyildiğinde ele tam oturmalı ve numarası ile uyumlu olmalıdır.
14. Eldiven giyince parmak uçlarında baskı olmamalı, el açıldığında avuç içinde çekme olmamalıdır.
15. Paket üzerinde sterilizasyon şekli imalat ve son kullanma tarihleri belirtilmelidir.
16. Paket üzerinde eldiven özelliği ve numarası belirtilmelidir.
17. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
18. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
19. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
20. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

21. 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. 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.
23. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10893) GENEL CERRAHİ SETİ

Açıklama : GENEL CERRAHİ SETİ

1. SET İÇERİĞİ:
 - 1.1. 2 Adet 160x240 Alet Masa Örtüsü
 - 1.2. 1 Adet 160x240 Anestezi Örtüsü
 - 1.3. 1 Adet 160x180 Ayak Örtüsü
 - 1.4. 4 Adet 90x120 Bantlı Yan Örtü
 - 1.5. 1 Adet 80x140 Mayo Masa Örtüsü
 - 1.6. 2 Adet 10x50 Non-Woven Bant
 - 1.7. 2 Adet 28x33 Yapışkanlı Cep
2. Örtüler; kullanılan cerrahi operasyonlarda kullanılmak üzere minimum 65 (gr/m²) ağırlıkta medikal non-woven'dan imal edilmiş olmalıdır.
3. Hastanın cildine temas eden kısımlarda cerrahi kullanıma uygun olmayan non-woven materyaller kullanılmalıdır.(PE ve benzeri)
4. Örtünün; operasyon alanında kullanılan malzemesi cildin nefes almasına izin verecek ancak; su, alkol, kan ve benzeri sıvıları emmeden ortamdaki iten ve örtünün altına geçirmeyecek nitelikte (fluid repellent) olmalıdır.
5. Örtüde kullanılan cilt bantları non-allergic ve özellikle medikal amaçla kullanılmak üzere imal edilmiş olmalıdır. Bantlar açılış ve yapıştırma kolaylığını sağlama açısından fingerlift ihtiva etmelidir.
6. Örtülerin rahat, anlaşılır bir şekilde katlanmış ve örtü açılış yönlerini gösteren etiketler bulunmalıdır.
7. Setin sterilizasyon yöntemi ETO ile steril edilip, sterilizasyon tarihinden itibaren 3 yıl kullanım ömrüne haiz olmalıdır.
8. Set içerikleri alet masa örtüsüne sarılı bir şekilde bir tarafı medikal kağıt, diğer tarafı medikal filminden oluşan ve üzerinde ETO ve buhar endikatörü bulunan ambalaj ile paketlenmiş olmalıdır.
9. Set etiketlerinin üzerinde ürün içeriği, imalatçı firma bilgileri, sterilizasyon tarihi ve yöntemi, son kullanma tarihi, TSEK üretim izni numarası bulunmalıdır.
10. Set etiketlendikten sonra etiket üzerinde ürün içeriği imalatçı firma bilgileri ve sterilizasyon bilgileri yazmalıdır.
11. Ürünler CE ürün kalite işaretini taşımalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.

- 12.2. 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.
- 12.3. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10691) CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:8

Açıklama : CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:8

1. Ten rengini andıran beyaz kauçuktan imal edilmiş olmalıdır.
2. Yapısında pudra ihtiva etmemelidir.
3. Eldivenin içinde ve yüzeyinde imalat artığı kauçuk kırıntıları ya da tozları bulunmamalıdır.
4. Üzerinde boylarını ayırmaya yarayacak numara veya özel işaretler bulunmalıdır.
5. Eldivenin kalınlığı dokuyu hissedecek hassasiyette olmalıdır.Kaygan olmamalıdır.(Cerrahi işlemlerde kullanılan aletleri kaydırmaz özellikte olmalıdır.
6. Ambalajlar steril tekniğe uygun olarak kolay açılabilmesi yırtık ve deforme olmamalıdır.
7. Her ambalajda bir çift sağ ve sol steril giyilecek şekilde hazırlanmış olmalıdır ve paketinde sağ veya sol olduğunu belirten yazılar olmalıdır, kesinlikle ters konmamalıdır.
8. Ambalajların dış paketinin açılabilir noktası dışındaki kenarları tamamen yapışık olmalıdır.
9. Bir hamlede giyilebilmesi için konçları bilek kısmından kıvrılmış olmalıdır (parmakları içine almadan).
10. Ambalajda su geçirmeyen sterilizasyon malzemesi kullanılmalıdır.
11. Konçlar sıkı, bilekten düşmeyecek şekilde olmalıdır.
12. Eldivenler giyilirken kontaminasyonun önlemek için esneme özelliğine sahip olmalıdır.
13. Giyildiğinde ele tam oturmalı ve numarası ile uyumlu olmalıdır.
14. Eldiven giyince parmak uçlarında baskı olmamalı, el açıldığında avuç içinde çekme olmamalıdır.
15. Paket üzerinde sterilizasyon şekli imalat ve son kullanma tarihleri belirtilmelidir.
16. Paket üzerinde eldiven özelliği ve numarası belirtilmelidir.
17. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
18. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
19. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
20. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
21. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.

22. 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.
23. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10960) UC YOLLU MUSLUK

Açıklama : UC YOLLU MUSLUK

1. Saydam, sert plastik malzemeden üretilmiş ve non-toksik ve hipoallerjen olmalıdır.
2. Kolayca kırılmamalıdır.
3. Üç yollu muslukta bir döner male(erkek) ve iki female(dişi) luer lock konnektör bulunmalı ve uluslararası standartlara uygun olmalıdır.
4. Üst kısmı (musluk) 360 °C döner olmalıdır.
5. Üzerinde akış yönünü gösteren oklar olmalıdır.
6. En az 4,5 Bar basınca dayanıklı olmalıdır.
7. Steril tek tek paketlenmiş ve ambalaj bütünlüğü bozulmamış olmalıdır.
8. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
9. Malzemelerin üzerinde barkod numaraları olmalıdır.
10. Ambalaj üzerindeki son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
11. Üçlü musluğun gövdesi şeffaf olmalı ve ilaca (anestetik, narkoleptik, immunasupresif, yağ emilisiyonları) dayanıklı olmalıdır.
12. Bağlantı ve ek yerlerinden sıvı ve hava kaçağına izin vermemelidir.
13. Setlerle bağlantı yapan uçları setlere iyi oturmalı, setlerden kolayca ayrılmamalıdır.
14. Ce belgesi olmalıdır
15. GENEL ÖZELLİKLER
 - 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 15.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 15.3. 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.
 - 15.4. 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.
 - 15.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4955) ERISKIN-NEONATAL PULSE OKSİMETRE PROBU

Açıklama : ERISKIN-NEONATAL PULSE OKSİMETRE PROBU

1. Prob oksijen satürasyonu ve nabız ölçümüne uygun olmalıdır.
2. Prob, vücut ısısı düşük hastalarda da doğru ölçüm yapabilmelidir.
3. Probun yapışkan bandı hasta cildine uygun anti-alerjik özellikte olmalıdır ve latex içermemelidir.
4. Probun kendinden kablosu olmalıdır, kablosu takılıp sökülen tipte olmamalıdır.
5. Prob orijinal kapalı ambalajında steril ve tek hastada kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
6. Probun ambalajı üzerinde markası, son kullanma tarihi, sterilizasyon yöntemi ve özellikleri yazılı olmalı ve uygulama şeklini gösteren resim olmalıdır.
7. Prob, dışarıdan gelen ışığa karşı opak madde ile kaplanmış olmalıdır.
8. Probda elektriksel gürültüye karşı oluşacak artefaktları giderici Faraday Ekranlaması olmalıdır.
9. Prob kablosunun elektrik tesisatından gelen parazitlere karşı ekranlaması olmalıdır.
10. Prob aynı hastada en az üç gün kullanılabilir.
11. Probun yapışkan bandında sert madde olmamalı ve kan dolaşımını engellememelidir.
12. Probun oynamaması için, hasta parmağına temas edecek iç kısmı tamamen yapışkan madde ile kaplı olmalı yapışkan olmayan bölge olmamalıdır.
13. Ürün ithal ise ürüne ait CE belgesi, yerli ise CE veya TSE belgesi teklif ile beraber verilmelidir.
14. Yetişkin ve pediatrik problemlerin;
 - 14.1. Kablo boyları en az 45 cm olmalıdır.
 - 14.2. Hasta cildinin kolayca görülebilmesi için yan tarafları şeffaf olmalıdır.
15. Neonatal ve Infant problemlerin;
 - 15.1. Kabloları küvöz dışına uzanabilecek kadar uzun, en az 90 cm, olmalıdır.
 - 15.2. Infant probun boyu $6,5 \pm 0,2$ cm, eni ise bebeklerde dolaşım bozukluğuna sebep olmayacak şekilde $1,5 \pm 0,2$ cm. olmalıdır
 - 15.3. Neonatal probun boyu $11 \pm 0,2$ cm, eni prematüre bebeklerde dolaşım bozukluğuna sebep olmayacak şekilde $1,5 \pm 0,2$ cm. olmalıdır
16. İhaleyi kazanan firma, 250 adet (aşağıdaki özelliklere sahip) pulseoksimetre cihazlarını hastaneye teslim etmelidir. Problemler kullanıldığı sürece cihazlar hastanede kalacaktır.
 - 16.1. Verilecek pulseoksimetre cihazı arter kanındaki oksijen saturasyonunu sürekli olarak gösteren, konsol tipi (dahili bataryalı, herhangi bir adaptöre veya şarj aletine bağlanmadan direk olarak şebeke gerilimi ile çalışan, taşınabilmesi için sabit bir tutamağı olan göstergeleri yatay konumda okunabilen bir sistem) olmalıdır.
 - 16.2. Cihaz neonatal hastalardan yetişkin hastalara kadar kullanıma uygun olmalı ve düşük perfüzyonda ölçüm yapabilmelidir
 - 16.3. Cihazda oksijen saturasyonu ve nabız için ayarlanabilir alt ve üst alarm tertibatı ve düşük pil seviyesi, sensör arızası, nabız kaybı alarmları olmalı, alarmlar geçici bir süre için susturulabilmelidir. Sesli alarm iptal süresi en az 30 sn olmalı ve istenildiğinde tamamen kapatılabilmelidir. Sesli alarmların açık-kapalı olduğu cihazın üzerinde görülmelidir.
 - 16.4. Cihazda artefakt, sensör arızası - atım kaybı, ışık artefaktı ve düşük pil için görsel uyarıcı olmalıdır.
 - 16.5. Cihazda pulse sesi ve alarm sesi ayarlanabilmelidir.
 - 16.6. Cihazda açılış değerleri (SpO2 ve nabız için alt ve üst alarm limitleri, pulse ve alarm ses şiddeti) kullanıcı tarafından değiştirilebilmelidir.
 - 16.8. Sistemin saturasyon ölçüm aralığı % 1-100 arası, nabız ölçüm aralığı 25-240 atım/dakika olmalıdır. %70-100 arası hareketsiz hastalarda en çok ± 2 'yi hareketli hastalarda en çok ± 5 'i düşük perfüzyonlu hastalarda ± 3 'ü geçmemelidir.

16.8. Cihazda sinyal gücünü ve sinyal kalitesini gösteren bar- grafik özelliği bulunmalıdır.

17. Yetişkin, pediatrik, neonatal ve infant tipleri bulunmalıdır.

18. Cihazın kalibrasyonu ve bakımı yılda en az bir kere olmak üzere servis manuelinde belirtilen aralıklarda firma tarafından yapılmalı ve belgelendirilmelidir. Bununla ilgili kayıtlar tarafımıza verilmelidir.

19. GENEL ÖZELLİKLER

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

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

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

19.4. Teklif edilen ürün, 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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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.

(10690) CERRAHI ELDIVEN NO:6,5- NO:7

Açıklama : CERRAHI ELDIVEN NO:6,5- NO:7

1. Ten rengini andıran beyaz kauçuktan üretilmiş olmalıdır.

2. Pudralı olmalıdır.

3. Eldivenin içinde ve yüzeyinde imalat artığı kauçuk kırıntıları ya da tozları bulunmamalıdır.

4. Üzerinde boylarını ayırmaya yarayacak numara veya özel işaretler bulunmalıdır.

5. Eldivenin kalınlığı dokuyu hissedecek hassasiyette olmalıdır.

6. Bir hamlede giyip çıkarma sırasında yırtılma, kopma olmamalıdır.

7. Her ambalajda bir çift sağ ve sol steril giyilecek şekilde hazırlanmış olmalıdır.

8. Ambalajların dış paketinin açılabilir noktası dışındaki kenarları tamamen yapışık olmalıdır.

9. Ambalajlar steril tekniğe uygun olarak kolay açılabilmesi yırtık ve deforme olmamalıdır.

10. Ambalajda su geçirmeyen sterilizasyon malzemesi kullanılmalıdır.

11. Konçlar sıkı, bilekten düşmeyecek şekilde olmalıdır.

12. Eldivenler giyilirken kontaminasyonu önlemek için esneme özelliğine sahip olmalıdır.

13. Giyildiğinde ele tam oturmalı ve numarası ile uyumlu olmalıdır.

14. Eldiven giyince parmak uçlarında baskı olmamalı, el açıldığında avuç içinde çekme olmamalıdır.

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

16. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.

17. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
18. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
19. 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.
20. 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.
21. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10885) DAMLA AYARLAYICISI

Açıklama : DAMLA AYARLAYICISI

1. Y enjeksiyon portu ve tüm standart infüzyon setlerine uygun, bir ucu dişi diğer ucu erkek luer-lock konnektörlü olmalıdır.
2. İnfüzyon setleri ve üçlü musluklarla kullanıldığında kaçak yapmamalıdır.
3. Akış düzenleyici ayar vanası numaralandırılmış olmalı ve belirtilen ml. ölçüsünde sıvı akışını sağlamalıdır.
4. Akış düzenleyici ayar vanasının on-off konumu belirgin olmalıdır.
5. Akım hızı 10-300 ml/saat olmalıdır.
6. Sayacın üzerinde 10-300 ml sınırlarını gösteren rakamlara karşılık gelen belirgin, okunabilir çizgiler olmalıdır.
7. Savaş elle moniplasyona imkan verecek büyüklükte olmalı, kolaylıkla döndürülebilmelidir.
8. Döndürme kısmında hava oluşum ve tutulumuna neden olmamalıdır.
9. Dokulara toksik olmayan yüksek kalite saydam malzemeden üretilmiş olmalıdır.
10. Firma ürünün (+/-) %5 hassasiyetle çalıştığını belgelemelidir.
11. Setin uzunluğu 40cm-80 cm olup set yumuşak kolay kırılmayan özel malzemeden üretilmiş olmalıdır.
12. Tek tek paketlenmiş ve steril olmalıdır. DEHP free - lateks içermez olmalıdır.
13. 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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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.