



## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2024999

## İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 04/03/2024 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

### ALIM KONUSU MALZEMELER

### MİKTAR

|   |                               |           |      |
|---|-------------------------------|-----------|------|
| 1 | ALCI ALTI DESTEK PAMUGU 10 CM | 12.000,00 | ADET |
| 2 | ALCI ALTI DESTEK PAMUGU 15 CM | 12.000,00 | ADET |
| 3 | ALCI ALTI DESTEK PAMUGU 20 CM | 500,00    | ADET |
| 4 | ALCI SARGI 10 CM              | 18.000,00 | ADET |
| 5 | ALCI SARGI 15 CM              | 22.500,00 | ADET |
| 6 | ALCI SARGI 20 CM              | 200,00    | ADET |
| 7 | DİZ ARTROSKOPI ORTUSU         | 100,00    | ADET |
| 8 | KAMERA KILIFI                 | 5.000,00  | ADET |

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 2024999

NOT : 33 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM İ YAKLAŞIK MALİYET

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.

1/35



## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2024999

## İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 04/03/2024 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

### ALIM KONUSU MALZEMELER

### MİKTAR

|    |                                       |           |      |
|----|---------------------------------------|-----------|------|
| 9  | BY PASS ORTUSU (YETİSKİN)             | 200,00    | ADET |
| 10 | BY PASS ORTUSU PEDIATRİK              | 100,00    | ADET |
| 11 | CERRAHI ELDIVEN LATEX ICERMEYEN       | 5.200,00  | ÇİFT |
| 12 | CERRAHI ELDIVEN NO:6,5- NO:7          | 77.000,00 | ÇİFT |
| 13 | CERRAHI ELDIVEN NO:7.5                | 90.000,00 | ÇİFT |
| 14 | CERRAHI ELDIVEN NO:8                  | 47.000,00 | ÇİFT |
| 15 | CERRAHI ELDIVEN NO:8.5                | 6.000,00  | ÇİFT |
| 16 | CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:6,5- NO:7 | 85.000,00 | ÇİFT |

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 2024999

NOT : 33 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM İ YAKLAŞIK MALİYET

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.

2/35



## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2024999

## İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 04/03/2024 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

### ALIM KONUSU MALZEMELER

### MİKTAR

|    |                                                   |           |      |
|----|---------------------------------------------------|-----------|------|
| 17 | CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:7.5                   | 70.000,00 | ÇİFT |
| 18 | CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:8                     | 30.000,00 | ÇİFT |
| 19 | CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:8.5                   | 9.000,00  | ÇİFT |
| 20 | DREN 300-500 ML                                   | 2.300,00  | ADET |
| 21 | EMİLEBİLEN JELATİN SPONGE (SPONGOSTAN VE BENZERİ) | 2.500,00  | ADET |
| 22 | STERİL KORUMALI ÖNLÜK                             | 15.000,00 | ADET |
| 23 | KOTER PLAGI (ERİSKİN)                             | 17.500,00 | ADET |
| 24 | KOTER UCU VE KALEMİ                               | 8.000,00  | ADET |

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 2024999

NOT : 33 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM İ YAKLAŞIK MALİYET

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.

3/35



## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2024999

## İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 04/03/2024 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

### ALIM KONUSU MALZEMELER

### MİKTAR

|    |                                     |          |      |
|----|-------------------------------------|----------|------|
| 25 | LIGACLIP (LARGE)                    | 400,00   | ADET |
| 26 | LIGACLIP (MEDIUM LARGE)             | 1.400,00 | ADET |
| 27 | LIGACLIP (SMALL)                    | 1.500,00 | ADET |
| 28 | LIGACLIP KARTUS (MEDIUM)            | 9.600,00 | ADET |
| 29 | CİLT STAPLERİ 35 MM                 | 4.500,00 | ADET |
| 30 | UZUN KOTER UCU                      | 2.250,00 | ADET |
| 31 | OMUZ ARTROSKOPI ÖRTÜ SETİ           | 80,00    | ADET |
| 32 | BIYOSIT BARIYERLİ KORUYUCU EL DİVEN | 1.100,00 | ÇİFT |

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 2024999

NOT : 33 KALEM TIBBİ MALZEME ALIMI YAKLAŞIK MALİYET

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.

4/35



## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2024999

## İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN

04/03/2024

TARİHİ, SAAT

10:00

'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

### ALIM KONUSU MALZEMELER

### MİKTAR

|    |                         |        |      |
|----|-------------------------|--------|------|
| 33 | KOTER PLAGI (PEDIATRİK) | 350,00 | ADET |
|----|-------------------------|--------|------|

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 2024999

NOT : 33 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM İ YAKLAŞIK MALİYET

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.

5/35



# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

21/09/2023 14:18:52

### TEKNİK ŞARTNAME

#### 4923 ALÇI PAMUĞU 10-15-20 CM TEKNİK ŞARTNAMESİ (228.0204-5-6)

1. Dokuma olmayan yapı, yapıştırıcı kullanılmadan homojen şekilde oluşturulmuş olmalı.
2. Sentetik pamuk eksiz olmalı, kir, yağ lekesi vb. kusurlar bulunmamalıdır.
3. Sentetik pamuk viscon, pohester veya iki cins fiberin karışımından yapılmış olmalı.
4. Kullanılan fiberlerin ortalama boyu en az 20mm olmalı.
5. Sentetik pamuk en az 80g/m2 gramajında olmalı.
6. Alçı altı pamuğu boyu +/-5 (artı eksi beş) cm toleransları içerisinde olmalıdır.
7. Alçı altı pamuğu eni +/-2 (artı eksi iki) cm toleransları içerisinde olmalıdır.
8. Her bir alçı pamuğu genişliğine sarılmalı ve bu rulo uygun bir malzeme ile ambalajlanmalıdır.
9. Ambalaj üzerinde firmanın ticaret ünvanı, adı ve/veya adresi varsa tescilli markası ile ürünün boyutları okunaklı, silinmeyecek ve bozulmayacak şekilde yazılı olmalıdır.
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3. 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.
- 10.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

İsmail Kocak  
İsmail

Çağrı Kaya  
ÇK



# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

21/09/2023 14:22:56

### TEKNİK ŞARTNAME

#### 4922 ALÇI SARGI 10-15-20 CM (228.0208-9-10)

1. Beyazlatılmış pamuk ipliğinden keten tipi dokunmuş bez üzerine alçı sürülmüş bandaj halinde olmalıdır.
2. Alçı sargılarda kullanılan gazlı bez 18 telli olmalıdır.
3. Alçı sargılar su ve nem geçirmez ambalajlarda tek tek sarılı halde olmalıdır.
4. Alçı sargıların ambalajlı polyamid vb. malzemeden yapılmış folyolar içerisinde olacaktır.
5. Alçı sargılar polypropilen malzemeden yapılmış göbekli makaralara sarılı halde olmalıdır.
6. Alçılı sargılar 10 sn. su içerisinde kaldıktan sonra hemen şekil alacak kalitede olmalıdır.
7. Alçıların donma süresi 2-8 dk. arasındadır.
8. Alçılı sargılar Sağlık Bakanlığı Üretim İzin Belgesi olacaktır.
9. Alçılı sargılar 50 adet'lik kutularda ambalajlanmış halde teslim edilecektir.
10. Alçılı sargıların ambalaj üzerinde TSE standart numarası boyutları ve firmanın ünvanı adresi tescilli markası yazılı olacaktır.
11. Teklif veren firma teslim ettiği alçıların bozuk, yırtık, üretim hatası vb. durumlarda olması halinde hem üretici firmadan alınmış hem de kendi antetli kağıdına yazılmış değiştime taahhütnamesini mal teslimi aşamasında ibraz edecektir.
12. Alçılı sargılardan alçı sargı bez üzerine işlenmiş olmalı ve sargılar kuru olarak açıldığında toz halinde dökülmemelidir.
13. Sargılara katılan alçıda yabancı cisim olmamalıdır.
14. Alçı sargının uzunluğu 200 cm olmalıdır.
15. Alçı X-Ray ışınlarını geçirmelidir.
16. GENEL ÖZELLİKLER
- 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 16.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 16.3. 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.
- 16.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

İsmail Kocaeli  
İsmail

Gökberk Kayar  
GÖZ.

## DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

### TEKNİK ŞARTNAME

#### 10688 ARTROSKOPİK DİZ ÖRTÜ SETİ (245.0001)

1. Hasta üst örtülerinin üretiminde kullanılan kumaş, üst katı yüksek emiciliğe sahip olup ameliyat esnasında oluşacak kan, alkol ve bu özellikte sıvıları örtü tarafından absorbe edilmesini sağlayan 28gr/m<sup>2</sup> çok emici medikal non woven, bu sıvıların alta geçmesini engelleyen bakteri bariyerli 25 veya 30 mikron medikal polientilenden oluşan 2 katlı materyalden mamul olmalıdır ve istenildiğinde medikal amaçlı kumaş kullanıldığı belgelendirilerek ispat edilmelidir.
2. Örtülerde kullanılan cilt bantları medikal amaçlı non-allergenik olmalıdır ve istenildiğinde medikal amaçlı bant kullanıldığı belgelendirilerek ispat edilmelidir.
3. Set içerisindeki bütün örtülerin önlüklerin ve kılıfların bir kişinin örtbileceği şekilde katlanması ve tüm örtüler önlükler ve kılıflar üzerinde ölçü bulunması ve açılış yönlerini gösteren etiketlerin bulunması gerekmektedir.
4. Set içerisindeki Alet Masa, Ay Masa ve Mayo masa örtüleri üst katı emici, 35g/m<sup>2</sup> medikal non woven materyalden, alt katı tamamen geçirimsiz, anti statik özellikte (ortamdaki partikül,saç,tüy,vb. gibi maddelerin alet masasına statik elektriklenme nedeniyle çekilmemesi için istenilen vazgeçilmez bir özelliktir) 80 mikron PE materyalden üretilmiş olmalı ve bu iki kat birbirine hot melt yöntemi ile yapıştırılmış olmalı bu özellik alet masa örtüsü ıslandığında iki katın birbirinden ayrılmaması için vazgeçilmez bir özelliktir. Ayrıca örtünün tam ortasında alet masasına sabitleme bandı bulunmalıdır.
5. Set içerisindeki op-tape diye adlandırılan sabitleme bantları örtü yapımında kullanılan iki katlı kumaşın PE tarafına yine örtülerde kullanılan medikal amaçlı bantların yapıştırılmasını oluşturmaktadır ve kullanıcının kolayca açabilmesi için her iki tarafında açma yerlerinin olması gerekmektedir.
6. Set bir yüzü medikal kağıt, diğer yüzü medikal film den oluşan ambalajlarda verilmelidir. Ambalaj üzerinde sterilizasyon işlemine tabli tutulduğunu gösterir indikatörler bulunmalıdır.
7. Ürün etiketinde; üretim tarihi, son kullanma tarihi, lot no, sterilizasyon no ve firmanın CE markası altında belgenin alındığı kuruluşun numarasının yazılı olması gereklidir. Üretici firmaya ait bilgiler tam ve güncel olmalıdır.
8. Örtü seti şu parçalardan oluşmalıdır: a) Artroskopi örtüsü 230x320cm (1adet) (Bu örtü yırtılmaya karşı ekstra güçlendirilmiş olmalıdır), b) OP-Tape 10x50cm (2adet), c) Stockinet 30x85cm (1adet), d) Kamer kılıfı 13,5x250cm (1adet), e) Marker kalem ve cetvel (1adet), f)Elastik bandaj 15x150cm (1adet), g) Mayo masa örtüsü 80x150 cm (1adet), h) Alet masa örtüsü 150x200cm (1adet)
9. GENEL ÖZELLİKLER
- 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.
- 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

İmza  
Koray  
JMS

Gelen Örtü Kayıt  
GMS

**TEKNİK ŞARTNAME**

**5220 KAMERA KILIFI (245.0002)**

1. Kılıf disposable olmalıdır.
2. Polietilen malzemeden imal edilmiş olmalı ve herhangi bir sıvının içeri girmesini engellemelidir.
3. Video kamera kılıfı teleskopun sterilizasyonunu bozmadan kullanmaya müsait olmalıdır.
4. Kılıfın katlanma şekli kameranın kılıfın içinden kolayca geçmesine uygun olmalıdır.
5. Kılıfın kalınlığı 0.5-1 mikron olmalıdır. (Şeffaf)
6. Kılıfın boyu 300 cm'den kısa olmamalı. Eni 15 cm 'den dar olmamalı.
7. Kılıfın uç kısımlarında sıkıştırma amacı ile kullanılan ve sıkıştırma sonucunda kopmayan bir bant bulunmalıdır. Bantın bir ucunda açma için mesafe bırakılmış olmalı ve iyi yapışma özelliği olmalıdır.
8. Yapışkan bant kamera bağlantısı bölümünde olmalı ve tesbit sırasında eldivene yapışmamalıdır.
9. Dayanıklı olmalıdır.
10. Sterilizasyon şekli, sterilizasyon tarihi ve son kullanım tarihi belirtilmelidir. Üretim parti no (LOT) numarası olmalıdır.
11. Steril olduğunu belirten paket üzerinde indikatör olmalıdır.
12. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
13. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir
14. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ' ne kayıtlı olmalıdır.
15. 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. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ' nde SINIF III olarak 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.
16. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Fatih GAKIR ARAY  
Fatih

Gösterge Kaynak  
Göz.

**TEKNİK ŞARTNAME**

**11046 BY-PASS ÖRTÜSÜ (YETİŞKİN) (245.0003)**

1. Set grubu yaklaşık aşağıdaki özel parçaları ihtiva etmelidir. Ölçüler yaklaşık olarak verilmiştir:
- 1.1. 1 adet üç katlı üç materyalden, by-pass hasta üst örtüsü (250 x 360 cm)
- 1.2. 1 adet iki katlı materyalden, by-pass hasta alt örtüsü (200 x 265 cm)
- 1.3. 1 adet iki katlı materyalden alet masa örtüsü (150 x 200 cm)
- 1.4. 2 adet üstü non-woven kaplı yapıştırma bantı (10 x 50 cm)
- 1.5. 2 adet kenarı yapışkan bantlı ayaklık (standart,patik şeklinde bilek kısmının açıklığı geniş olmalıdır.)
- 1.6. 1 adet mayo masa örtüsü (80 x 150 cm)
- 1.7. 1 adet cerrahi drape (bacaklar için, 50 x 90 cm ; iobanlı olmalı)
- 1.8. Operasyon sırasında değişik amaçlarla kullanılabilecek fonsiyonel 30\*40 cm büyüklüğünde 2 adet universal torba olmalıdır. Bu cepler aletleri sahatça taşıyabilecek yükseklikte ve sağlamlıkta olmalıdır.
2. Hasta üst örtüsünde üst katı çok emici medikal non-woven, orta katı polietilen veya poliamid, alt katı ise medikal non-woven'den mamul 3 katlı olmalıdır.
3. Diğer örtüler; üst katı çok emici non-woven, alt katı polietilen veya poliamid olmalıdır.
4. Örtünün torasik bölgeye gelen kısmı 30 x 40 cm ebatlarında delikli ve delik tıbbi insizyon drape'i ihtiva etmelidir. Bu drape, cildi tahriş etmeyecek özellikte ve iobanlı olmalıdır.
5. 200 x 250 cm'lik alt örtünün tamamı çift katlı materyalden imal edilmiş olmalıdır.
6. Alt örtünün U şeklinde 120 cm boyunda yarığı olmalı ve yanğın iki kenarından bedene yapışacak, cildi tahriş etmeyecek bant ihtiva edecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
7. Alt örtüye monte edilmiş bakteri bariyerli polietilen, poliamit materyalden kenarı lastikli karın nahiyesine yapışacak şekilde bantlı külot içermelidir.
8. Poşetler bakteri bariyerli polietilen, poliamitten imal edilmiş seyyar dayanıklı üst kenarının arka yüzü yapışkan olmalıdır.
9. Göğüs örtüsünün drape kısmında sağ ve sol tarafında 2'şerli 4 cep olmalıdır. Cepler dayanıklı ve en az 40 cm derinlikte olmalıdır.
10. Setler ETO veya Gamma ile steril edilmeli, üç yıl raf ömrü olmalıdır.
11. Paketlerin üzerinde sterilizasyon işlemine tabii tutulduğunu gösteririndikatör olmalıdır.
12. Kullanıcıya kolaylık sağlaması açısından baş ve ayak yönünü gösteren etiketler olmalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
- 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 13.2. 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.
- 13.3. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dilber Altun  
Xel

Gözde BAYKAL  
Gök

**TEKNİK ŞARTNAME**

**4969 PEDIATRİK BY PASS ÖRTÜ SETİ (245.0004)**

1. Bu cerrahi örtü seti, By Pass ameliyatlarında kullanılabilecek özelliğe sahip olmalı ve tüm örtüler tek kullanıma mahsus steril olma özelliği taşımalıdır. Ürünlerin CE ve ISO belgeleri olmalıdır.
2. Set içindeki KVC örtüsünün üst katı su, kan, alkol gibi sıvıları tamamen emebilen medikal non-woven, orta katı polietilen veya poliamid, alt katı ise sıvıların alta geçmesini önleyen medikal nonwovenden mamül üç katlı olmalıdır.
3. Alet masa örtüsünün materyali 55 gr /m2(+/-2 cm) olmalı ve üst katı su, kan, alkol gibi sıvıları tamamen emebilen non-woven, alt kata sıvıların geçmesini önleyen polietilenden mamul iki katlı olmalıdır.
4. Mayo masa örtüleri üst katı non-woven, alt katı sıvı geçirilmeyen 73 gr /m2 (+/-2 cm) polietilenden oluşan üç katlı materyalden imal edilmelidir.
5. Örtülerde kullanılan cilt bantları medikal amaçlı non-allergenic olmalıdır.
6. Örtüler gerektiğinde steril olmayan bir kişinin rahatça serebilmesine olanak verecek şekilde katlanmalı ve üzerlerinde açılış yönünü gösteren yön etiketleri bulunmalıdır.
- 6.1. 1 adet Pediatrik KVC Örtüsü 240x 340 cm
- 6.2. 1 adet Mayo Maya Örtüsü 80x150 cm
- 6.3. 1 adet Alet Masa Örtüsü 150x200 cm
- 6.4. 1 adet Üniversal Torba 30x40 cm
- 6.5. 2 adet Nonwoven Bant 10x50 cm
7. Setler ETO yöntemiyle veya Gamma steril edilmeli, Üç yıl raf ömrü olmalı ve gerektiğinde belgelendirilmeli.
8. Ambalaj üzerinde sterilizasyon işlemine tabii tutulduğunu gösterir indikatör belgelendirilmeli.
9. Paketlerin üzerinde marka, imalatçı firma bilgileri, sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi, barkot numarası ve CE işareti olmalıdır.
10. Pediatrik KVC örtüsünün göğüs bölgesinde 20x30 ebadında delik olmalıdır. Delik ebadında örtünün arka yüzünde hastanın vücuduna tam olarak yapışan cildi tahriş etmeyen tıbbi amaçla üretilmiş insizyon filmi kaplı olmalı, iobanlı olmalıdır.
11. Deliğin iki kenarında operasyon sırasında değişik amaçlarla kullanılabilecek fonksiyonel 2 adet plastik cep bulunmalıdır. Bu cepler aletleri rahatça taşıyabilecek şekilde, en az 40 cm derinlikte ve sağlamlıkta olmalıdır.
12. Kullanıcıya kolaylık sağlaması açısından baş ve ayak yönünü gösteren yön etiketleri olmalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
- 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.
- 13.2. 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.
- 13.3. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Dilara Aktınok

Gölcü Özgür Koyun  
GP2

**TEKNİK ŞARTNAME**

**7489 LATEKS İÇERMİYEN ANTİALLERJİK PUDRASIZ CERRAHİ ELDİVEN (200.0001)**

1. Eldiven hammedesi TIP-1 lateks alerjisine karşı lateks içermemelidir.
2. Eldiven hammedesi esnekli ve dayanıklılık amacıyla neoprene bazlı olmalıdır.
3. Eldiven pudra içermemelidir.
4. Eldivenin iç yüzeyi kolay giyme amacıyla poliüretan polimer kaplı olmalıdır.
5. Eldiven dış yüzeyinin rahat alet tutulumu sağlaması ve kaymaması amacıyla üretim esnasında klorinizasyon ve silikonizasyon işlemlerinden geçirilmiş olmalıdır.
6. Eldiven parmak ucu hissi yüksekliği sebebiyle, eldivenin parmak ucu kalınlığı maksimum 0.200 mm olmalıdır.
7. Eldivenin manset kısmının giyim esnasında kolay yırtılmaması amacıyla, eldivenin manset kalınlığı minimum 0.12 mm olmalıdır.
8. Eldivenin elin ve bileğin tamamını örtmesi ve korunum sağlamak amacıyla, eldiven uzunluğu minimum 290 mm olmalıdır.
9. Eldivenin raf omru minimum 2 yıl olmalıdır.
10. Eldiven Gamma Irradyasyon yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır.
11. Eldiven EN455 standartlarına uygun şekilde üretilmiş olmalıdır ve CE sahibi olmalıdır.
12. Eldiven teknik özellikleri, üretici firma tarafından hazırlanmış olan "technical datasheet" ile ayrıca belgelendirilmelidir.
13. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
14. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ' ne kayıtlı olmalıdır.
15. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
16. 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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
18. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
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.

Şükran AVCU  
Ameliyathane  
Sorumlu Hemşiresi

FORM NO: MYS\_0053

Hemşire  
Gökhan SARIL



# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

21/09/2023 14:13:48

### TEKNİK ŞARTNAME

#### 10690 PUDRALI CERRAHİ ELDİVEN (STERİL) (200.0003-4-5-6-7)

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 eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş 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.

Fatma GAZİLER AKAY

Bingöl Konekeş  
Jude

**TEKNİK ŞARTNAME**

**11968 PUDRASIZ CERRAHİ ELDİVEN (STERİL) (200.0008-9-10-11)**

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 2 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.

Gelen Öztürk Kayar  
Göze

Birgül Sahiner  
BGS

**TEKNİK ŞARTNAME**

**4918 HEMOVAC DREN ÇİFT TROKARLI (205.0001)**

1. Plastikten üretilmiş olmalıdır.
2. Düşük basınçlı drenaj yapmalıdır.
3. Malzemenin körüklü haznesi en az 300 ml sıvı kapasiteli olmalıdır.
4. Körüklü hazne sıkıştırıldığında negatif basınç oluşmalıdır. Körüklü hazne sıkıştırıldığında lateks bantlı valfi sayesinde veya vida sistemi ile içindeki hava kolayca boşaltılabilecek şekilde olmalıdır. Körüklü hazne ile hortum birleştirildiği zaman kolay açılmasına imkan vermemelidir.
5. İğneler dokudan kolayca geçebilmeli ve paslanmaz çelik olmalıdır.
6. Malzeme her alım için istenilen ölçülerde olmalı ve kateterin ucundan itibaren 14cm'lik kısmı delikli olmalıdır.
7. Konnektör ve hortumu üzerinde bir adet klemp bulunmalıdır.
8. Çift iğneli hemovak setinin içinde 2 adet redon kateter ve hortum ucunda da kademeli Y konnektör bulunmalıdır.
9. Redon dreni üstünde ölçüleri olmalı ve radyopak olmalıdır.
10. Hemovak tespit etme bağlantıları olmalıdır. Hemovakta tıkanma olmaması için dren, yerleştirildiği yaranın her kısmından eşit miktarda sıvı çekebilmelidir.
11. Ambalaj üzerinde sterilizasyon şekli ile ilgili bilgiler bulunmalıdır.
12. Hemovak hortumu, kateterler ve diğer aksesuarlar sterilizasyon tekniğe uygun olarak ambalajlanmış ve steril olmalıdır. Steril poşette sterilizasyon tarihi bulunmalıdır.
13. Çift girişli olmak üzere 10 CH ve 12 CH ölçülerinde olmalıdır.
14. Kullanıcılar tarafından deneme numuneleri görüldükten 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 aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
  - 15.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
  - 15.5. 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.
  - 15.6. 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.
  - 15.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

İmza: Kocak  
İmza

İmza: Serilay Atacan  
İmza

**TEKNİK ŞARTNAME**

**4 ABSORBABLE GELATİN SPONGE (217.0001.000)**

1. Malzeme Jelatinden üretilmiş olmalıdır.
2. Hayvansal kaynaklı, emilebilen ve hemostatik olmalıdır.
3. Malzeme istenilen ölçülerde olmalıdır.
4. Ameliyat esnasında cerrahi aletlere yapışmamalıdır.
5. Paket üzerinde ürün ve sterilizasyon bilgileri bulunmalı ve paketler sterilizasyon tekniğine uygun açılabilir olmalı ve paketin içersinden sterilizasyonunu bozmadan kolay alınabilir olmalıdır.
6. Malzemenin raf ömrü depo teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl olmalıdır. Sterilizasyon tarihi ve son kullanım tarihi belirtilmelidir.
7. Malzeme çift kat paketlenmiş olmalıdır.
8. Malzemeler ihaleden sonra 10'ar adet denenecektir.
9. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
12. 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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç.Dr. Orhan KALEMCI  
D.E.Ü. T. T. F.  
Beyin ve Sinir Cerrahisi A.D.  
Diy. T. T. F. No: 102201

Doç. Dr. Cengiz KIZILMAZOĞLU  
DEÜTF Beyin ve Sinir Cerrahisi A.D.  
Diy. T. T. F. No: 100416

**TEKNİK ŞARTNAME**

**5069 STERİL KORUMALI ÖNLÜK (199.0001)**

1. Kollarda dirseğe kadar olmak üzere, göğüs ve karın kısmında da ayrıca su geçirmez bir parça olmalıdır.
2. Ürünün imal maddesi medikal non-woven olmalıdır. Ürün cildin nefes almasına izin verecek ancak sıvıları emmeden ortamdaki iten nitelikte (fluid repellent) olmalıdır.
3. Ürün ölçütleri; gömleğin uzunluğu 135-140 cm olmalıdır.
4. Kollarda elastik manşet olmalıdır.
5. Her pakette elleri kurulumak için 2 adet kağıt havlu bulunmalıdır.
6. Standart cerrahi tarzda katlanmış olmalıdır.
7. Gömleğin dönme yönü sağdan olmalı ve solda bağlanmalıdır.
8. Ürün tesliminden sonra bağcıkları yanlış hazırlanıp steril giymeye uygun olmayan önlüklerin yenisi tedarikçiden bedelsiz olarak talep edilecektir.
9. Ürünün gömlek ve bağcıklarının birleştiği yer sağlam olmalıdır.
10. Ürün bir kat kreple sarıldıktan sonra paketlenmelidir.
11. Ürün steril ambalajda teslim edilmelidir.
12. Sterilizasyon şekli belirtilmeli istenildiğinde ise belgelerle ibraz edilebilmelidir.
13. Ürün istenilen ölçülerde teslim edilmeli.(M-L-XL)
14. Paketlerin üzerinde sterilizasyon işlemine tabii tutulduğundan gösterir indikatör olmalıdır
15. Gömlekler ETO veya Gamma ile steril edilmelidir.
16. Paketlerin üzerinde CE işareti olmalıdır.
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.

Şükran AVCU  
Ameliyathane  
Sorumlu Hemşiresi



Sema Akın



**TEKNİK ŞARTNAME**

**11576 KOTER PLAĞI (221.0002)**

1. Koter plağı polietilen, köpük, aliminyum ve hidrojeniden imal edilmiş olmalıdır.
2. Koter plağı tek kullanımlık olmalı, yapışkan yüzeyi koruyan kağıt tabaka plaktan kolaylıkla çıkmalı ve çıkarken yapışkan jeli üstüne almamalıdır.
3. Plağın cilde temas eden yüzeyi yapışkan jel ihtiva etmeli, plak kullanıldıktan sonra hasta üzerinde temizlik gerektirecek artık bırakmamalıdır.
4. Yapışkan jelin yapışma özelliği yüksek, akımın güvenli iletilmesini sağlamalıdır. ameliyat sırasında yapışma yerinden oynamamalıdır veya ayrılmalıdır.
5. Koter plağı mevcut cihaza uyumlu, dual (rem) giriş olmalıdır.
6. Koter plağı erişkin hasta için gerekli boyu olmalıdır.
7. Kablo uzunlukları en az 5 metre olmalıdır.
8. Ambalaj, plakların üzerindeki jelin kurummasına engel olacak hava geçirmez ısı ve ışık geçirgenliğini engelleyici, aliminyum kaplı malzemeden olmalıdır.
9. Her 100 adet koter plağına karşılık 1 adet koter plağına uyumlu kablo verilmelidir ve kabloda ek olmamalıdır.
10. Plakların tek tek ambalajlanmış olması tercih nedenidir.
11. Ambalajların üzerinde üretici adı, lot numarası, imalat ve son kullanım tarihleri, barkot numarası, kullanım talimatı (Türkçe), üretici firma bilgileri mutlaka bulunmalıdır.
12. Kablo kesiti en az 2x2 mm olmalıdır.
13. Ameliyathanede kullanılmakta olan Koter-Ligasüre kombine cihazı ile uyumlu olmalıdır.
14. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
15. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
16. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
17. 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. 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.
19. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

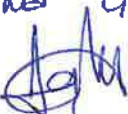
Gelen Özetlik Kaynak.  
Gör

Brigül Şahiner  
J

**TEKNİK ŞARTNAME**

**5222 DISPOSABLE KOTER KALEMİ VE UCU (221.0003)**

1. Koter kalemı elle kumanda edilebilmeli,yakıcı ve kesici özellikleri için ayrı kontrol düğmeleri olmalıdır.
2. Koter kalemı sıvı yalıtımı sağlayacak şekilde presle kapatılmış,uçları 30mm'den kısa olmamalı ve çelik olmalıdır.
3. Koter cihazlarına bağlantı için 3 girişli standart fişli ve kablo uzunluğu 5m'den kısa olmamalıdır.Koter kalemleri steril ambalaj içinde, uç kısımlarında ambalajı yırtmayacak şekilde koruyucu bir kapakla kapatılmış olmalıdır.
4. Koter kalemleri hastanemizdeki mevcut elektro koter cihazlarıyla %100 uyumlu olmalıdır.
5. Malzeme depo teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miyadlı olmalıdır.
6. Ambalaj su geçirmez,bir yüzü şeffaf olmalıdır.
7. Üretici firma adı,lot numarası,sterilizasyon şekli,ambalaj son kullanma tarihi üzerinde belirtilmiş olmalıdır.
8. Tekli steril paketlerde ambalajlanmış olmalıdır.
9. Her bir düğme yanlış uygulamaları engellemek için farklı renkte olmalıdır.
10. Koter kaleminin ucunda bıçak elastomerik kaplı olmalı ve dokunun yapışmasını ve kömürleşmesini azaltmalıdır.
11. Koter kaleminin ucundaki bıçak elektrodu bulunmalı ve istendiğinde çıkarılıp yerine standart başka bir uç takılabilmelidir.Takılan uç sallanmamalı ,düşmemeli.
12. Koter kalemı E.0 veya GAMMA ile steril edilmiş olmalıdır.
13. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
16. 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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
19. Mevcut uzun koter uçları ile uyumlu olmalı.Takıldığında uç sallanmamalı ve düşmemeli.

Fatma GAKIR AKAY  


Coskun Österle Kaya  


**TEKNİK ŞARTNAME**

**11045 LİGA CLİP TEKNİK ŞARTNAMESİ (223.0093-4-5-6)**

1. Klipler titanyumdan üretilmiş olmalıdır.
2. Klipler istenilen ölçülerde olmalıdır.
3. Kartuşlar en az 6 klipli olmalıdır.
4. Kartuş ve klipler steril ambalajlarında muhafaza edilmelidir.
5. Kartuş ve klipler tek kullanımlık olmalıdır.
6. Kliplerin tel yapısı, paralel olarak ucuca kapanmalı ve sert baskı anında kilitleyerek doku ve damarın kesilmesini engellemelidir.
7. Kliplerin metal alaşımı MRI ve Röntgen cihazlarının manyetik alanından hiç etkilenmeyecek şekilde olmalıdır.
8. Klipler işaretleme yapmak için kullanılabilir.
9. Teslimat esnasında her ölçülerde 3'er adet numune üzerinden değerlendirilecektir.
10. Malzemelerin teslim tarihinden itibaren 24 ay müddeti olmalıdır.
11. Sterilizasyon şekli ve son kullanım tarihi mutlaka belirtilmelidir.
12. Ürünler ile birlikte 100 adet aplikatör (klip atıcı) hastanemizin ihtiyacına uygun ölçülerde ücretsiz olarak verilecek, herhangi bir arıza durumunda tedarikçi firma değişim yapmayı taahhüt etmelidir.
13. Kartuşlardan atıcıya bir klip takılırken diğer kliplerin yapısı bozulmayacak şekilde düzenlenmiş olmalıdır.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
15. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
16. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
17. 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. 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.
19. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
20. Kartuşlar klip atıcıya takılırken yapısı bozulmamalı, uyumlu olmalı ayrıca bir klipe takılırken diğer klipler yerinden oynamamalıdır.

*İmza* *Keskin*  
*J.İ.İ.*

*Henr. Serilay Atacan*  
*Satış*

**TEKNİK ŞARTNAME**

**10692 CİLT STAPLERİ (SKIN STAPLER) 234.0059**

1. Cilt kapama amaçlı kullanıma uygun olmalıdır.
2. Bacak uzunluğu 35 mm olmalıdır.
3. Stapler cilt kenarlarını uç uca getirmeli ve zimbalar cilde tam oturmalıdır.
4. Staplerin içinde en az 35 adet titanyum veya paslanmaz çelik zimba bulunmalıdır.
5. Zimba telinin çapı 0,58 (+/-0,2)mm olmalıdır.
6. Zimbalar dikdörtgen şekilde kapanmalıdır.
7. Zimba ateşlemeden sonra 6,9 (+/-0,2) mm genişliğinde ve 3,8 (+/-0,2)mm yüksekliğinde kapanmalıdır.
8. Staplerin içerisinde kaç zimbanın kaldığını tespit edilebilmesi için şaftın üzerinde numaralandırılmış şeffaf pencere bulunur. Bu numaralandırma en az son 10 zimba için yapılmış olmalıdır.
9. Stapler kontrollü kapama yapabilmek için zimbaya uygun pozisyon verilerek kullanıma olanak tanıyan ön konumlandırma özelliğine sahip olmalıdır.
10. Zimbalar bir zimba sökücü ile dokuya zarar vermeden kolayca çıkartılabilme özelliğinde sahip olmalıdır.
11. Her 100 adet stapler için 1 adet zimba sökücü ilk siparişle birlikte bedelsiz olarak teslim edilmelidir.
12. Malzemeler disposable ve steril ambalajında ve ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, ürün lot numarası yazılı olmalıdır.
13. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
14. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
15. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
16. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ' ne kayıtlı olmalıdır
17. 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. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ' nde SINIF III olarak 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

*Sükran Avcı*

*Beyal Sahner*

**TEKNİK ŞARTNAME**

**10693 UZUN KOTER UCU (221.0011)**

1. Koter ucu, standart üç girişli koter kalemine uyumlu ve en az 16,5 cm boyunda olmalıdır.
2. Koter ucu, giriş kısmı ve kesici uç kısmı hariç diğer kısımları yalıtılmış olmalıdır.
3. Koter ucu, paslanmaz çelikten olmalı ve kolay bükülmelidir.
4. Malzeme steril tekli pakette ve paket üzerinde sterilizasyonla ilgili bilgiler bulunmalıdır.
5. Ameliyathanedeki tüm koter kalemleri ve cihazlarıyla uyumlu olmalıdır.
6. Teslim edilen malzemelerin miadı en az 2 yıl olmalıdır.
7. Koter ucu, giriş kısmı ve kesici uç kısmında hiçbir şekilde dokuya ve steril pakete zarar verecek çapak bulunmamalıdır.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
9. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
10. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
11. 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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
14. Mevcut disposable koter kalemi ile uyumlu olmalıdır.Takıldığında uç sallanmamalı ve düşmemelidir.

Fatma GACIR AKAY  


Galip Özdemir Kaynak  




# DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

## Uygulama ve Araştırma Hastanesi

21/09/2023 14:21:38

### TEKNİK ŞARTNAME

#### 1303 OMUZ ÖRTÜ SETİ (245.0011)

1. Örtüler ,non-woven tabir edilen dokunmamış kumaştan mamul olup ,tek kullanıma mahsus steril olma özelliği taşımaktadır.
2. Hasta üst örtülerinde kullanılan malzeme üst katı ,ameliyat eşnasında oluşacak kan ,alkol ve/veya bu özellikteki sıvıların tamamı ile örtü tarafından absorbe edilebilmesini sağlayan çok emici medikal non-woven ,bu sıvıların alta geçmesini engelleyen bakteri bariyerli medikal polietilenden oluşan 2 katlı materyalden mamul olmalıdır.
3. Tüm ürünler medikal amaçla üretilmiş hammaddelerden mamul olmalıdır.
4. Örtü ve önlük üretiminde kullanılan malzemeler arkasını göstermeyecek tipte olmalıdır.(yarı-şeffaf ve şeffaf malzemeler kabul edilemez.
5. Örtülerde kullanılacak cilt bantları non-alerjik ve özellikle bu iş için üretilmiş olmalıdır.(istendiğinde üretici firma tarafından teknik döküman verilebilmelidir).
6. Örtüler gerektiğinde steril olmayan bir kişinin rahatça serebilmesine olanak verecek şekilde katlanmış olmalıdır.
7. Set içerisinde u yanklı 2 örtü bulunmalıdır. bu ortopedik u örtüler polietilenden imal edilmiş olmalıdır. örtüyü hastaya sabitleyebilmek için yarığın etrafı cilt bandı ile bantlanmış olmalıdır.
8. Alet masa örtüsü 200 x 150 +/-5 cm. boyutlarında ,üstünde medikal non-woven malzemeden takviyesi olan ,polietilen malzemeden yapılmış olmalıdır.alet masanın tam ortasında kaymayı önleyen bir bandı olmalıdır.
9. Tüm set içeriği alet masa örtüsü ile bohçalanmış olmalıdır.bohça non-steril bir kişinin açabileceği biçimde katlanmış olmalıdır.
10. Set bir yüzü medikal kağıt,diğer yüzü medikal film den oluşan ambalajlarda verilmelidir.
11. Set eto veya gama yöntemi ile steril edilmelidir.
12. Üretici firma ISO 13485 kalite sistem belgelerinden birine sahip olmalıdır.ürünler CE ürün kalite işaretini taşımalı ve bu işaretle ilgili sertifikanın kopyası ihale evrakları ile verilmelidir.
13. Set aşağıdaki parçaları içermelidir.
- 13.1. 1 ADET 150 X 200 CM ALET MASA ÖRTÜSÜ, 2 ADET 155 X 250 CM ORTOPEDİK U ÖRTÜ
- 13.2. 1 ADET 123 X 240 CM ANESTEZİ ÖRTÜSÜ, 2 ADET 10 X 30 CM NON-WOVEN BANT
- 13.3. 1 ADET 150 X 180 CM AYAK ÖRTÜSÜ, 1 ADET 78 X 140 CM MAYO MASA ÖRTÜSÜ
- 13.4. 2 ADET 75 X 85 CM BANTLI ÖRTÜ, 1 ADET KAMERA KILIFI
- 13.5. 1 ADET MARKER KALEM
- 13.6. 1 ADET CETVEL
- 13.7. 1 ADET STOKİNET 36X75CM
14. Üç yıl raf ömrü olmalıdır. Ve gerektiğinde belgelenmelidir.
15. Ambalaj üzerinde sterilizasyon işlemine tabii tutulduğunu gösterir, indikatör olmalıdır.
16. Paketlerin üzerinde sterilizasyon ve son kullanım tarihi olmalıdır.
17. GENEL ÖZELLİKLER
- 17.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
- 17.2. 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.
- 17.3. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

İmza Kağıdı  
Jut

Caşınır Kağıdı  
Gör

**TEKNİK ŞARTNAME**

**4576 BİYOSİD BARIYERLİ STERİL CERRAHİ EL DİVEN**

1. Eldiven tüm tıbbi ve cerrahi müdahalelerde, viral kontaminasyondan ve vücut sıvıları ile bulaşan hastalıklardan maksimum düzeyde koruma sağlamalıdır.
2. Eldiven en az iki kat şeklinde viral ve bakteriyel kontaminasyonu engelleyici amaca yönelik üretilmiş olmalıdır.
3. Eldivenin dezenfektan ajan içeren biosid bariyer özelliğine sahip olmalıdır.
4. Dezenfektan karışımı, en üst düzeyde patojen koruma sağlayacak şekilde ve özellikle iç kısımlara nüfuz etmesini engelleyecek teknoloji ile üretilmiş olmalıdır.
5. Gamma irradiation tekniği ile steril edilmeli, steril tarihinden itibaren 3 yıl miadlı olmalıdır.
6. İç paket üzerinde eldivenin hangi el için olduğu belirtilmeli ve steril eldiven giyim kurallarına uygun katlanmış olmalıdır.
7. Mikroorganizma popülasyon ölçümü EN 1174-1 Standartlarına uygun olmalıdır.
8. İn vitro sitotoksite değerlendirmesi EN ISO 10993-5 Standartlarına uygun olmalıdır.
9. Sızdırmazlık özellikleri NF EN 455-1 AQL:1,5 Standartlarına uygun olmalıdır.
10. TSE ve FDA belgeleri olması tercih sebebidir.
11. Ürünle ilgili bilimsel kanıtların olması tercih sebebidir.
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; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 12.5. 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.
- 12.6. 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.
- 12.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Sükran AVCU  
Ameliyathane  
Sorumlu Hemşiresi



Gülşen Gökmen



**TEKNİK ŞARTNAME**

**11798 KOTER PLAĞI PEDIATRİK (221.0014)**

1. Koter plağı polietilen, köpük, aliminyum ve hidrojen den imal edilmiş olmalıdır.
2. Koter plağı tek kullanımlık olmalı, yapışkan yüzeyi koruyan kağıt tabaka plaktan kolaylıkla çıkmalı ve çıkarken yapışkan jeli üstüne almamalıdır.
3. Plağın cilde temas eden yüzeyi yapışkan jel ihtiva etmeli, plak kullanıldıktan sonra hasta üzerinde temizlik gerektirecek artık bırakmamalıdır.
4. Yapışkan jelin yapışma özelliği yüksek, akımın güvenli iletilmesini sağlamalıdır. ameliyat sırasında yapışma yerinden oynamamalıdır veya ayrılmamalıdır.
5. Koter plağı mevcut cihaza uyumlu, dual (rem) giriş olmalıdır.
6. Kablo uzunlukları en az 5 metre olmalıdır.
7. Ambalaj, plakların üzerindeki jelin kurummasına engel olacak hava geçirmez ısı ve ışık geçirgenliğini engelleyici, aliminyum kaplı malzemeden olmalıdır.
8. Her 100 adet koter plağına karşılık 1 adet koter plağına uyumlu kablo verilmelidir ve kabloda ek olmamalıdır.
9. Plakların tek tek ambalajlanmış olması tercih nedenidir.
10. Ambalajların üzerinde üretici adı, lot numarası, imalat ve son kullanım tarihleri, barkot numarası, kullanım talimatı (Türkçe), üretici firma bilgileri mutlaka bulunmalıdır.
11. Kablo kesiti en az 2x2 mm olmalıdır.
12. Ameliyathanede kullanılmakta olan Koter-Ligasüre kombine cihazı ile uyumlu olmalıdır.
13. Düşük doğum ağırlıklı (500 gr. altı) yenidoğan, bebek ve çocuk hastalarda kullanıma uygun olmalıdır.
14. GENEL ÖZELLİKLER
- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.
- 14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 14.3. 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.
- 14.4. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine ( ÜTS ), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Gelen Öztürk Kaynar  
Gö2.

Bişul Şahin