



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241300

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **06/03/2024 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	AIR-WAY 70 MM	500,00	ADET
2	AIR-WAY 90 MM	1.500,00	ADET
3	DİZ ARTROSKOPI ORTUSU	150,00	ADET
4	ASPIRASYON SONDANO:8	9.000,00	ADET
5	BASINC SETİ TRANSDUCERLİ (CİFTLİ)	250,00	ADET
6	BASINC SETİ TRANSDUCERLİ (TEKLI)	500,00	ADET
7	BRANUL SABİTLEYİCİ(ERİSKİN)	75.000,00	ADET
8	BROSKOSKOPI İCİN MUKUS TOPLAYICI	750,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20241300

NOT : TEKLİFLERDE MARKA,MODEL VE UBB 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.

1/58



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241300

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 06/03/2024 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

9	CERRAHI ELDIVEN LATEX ICERMEYEN	600,00	ÇİFT
10	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:7.5	20.000,00	ÇİFT
11	CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:8.5	3.000,00	ÇİFT
12	DISPOSABLE TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 2	50,00	ADET
13	DISPOSABLE TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 3	40,00	ADET
14	DRENAJ SİSTEMİ 2000 CC.	750,00	ADET
15	KAFLİ ENTUBASYON TUPU NO:3.5	10,00	ADET
16	ENTUBASYON TUPU KAFLİ SPIRALLİ NO:7	100,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20241300

NOT : TEKLİFLERDE MARKA,MODEL VE UBB 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.

2/58



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241300

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 06/03/2024 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

17	EPIDURAL SET 18 G	100,00	ADET
18	ENTERAL BESLENME TORBASİ VE SETİ	7.500,00	ADET
19	BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:12	1.000,00	ADET
20	BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:8	60,00	ADET
21	KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:5.5	50,00	ADET
22	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU NO:4.5	10,00	ADET
23	KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLİ NO:4.5	25,00	ADET
24	KANUL İ.V. NO:16	2.500,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20241300

NOT : TEKLİFLERDE MARKA,MODEL VE UBB 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.

3/58



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241300

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **06/03/2024 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

25	KANUL I.V. NO:22	40.000,00	ADET
26	KANUL I.V. NO:26	7.500,00	ADET
27	KOMBINE SPINAL EPIDURAL IGNE SETİ	100,00	ADET
28	STERİL KORUMALI ÖNLÜK	6.000,00	ADET
29	LARENGEAL MASKE NO:3	100,00	ADET
30	LARENGEAL MASKE NO:4	300,00	ADET
31	DISPOSABLE MASKELİ ERİSKİN SİDESTREAM SET	4.500,00	ADET
32	ORA NAZAL MASKE BAĞLAMA SETLİ SİLİKON ESASLI (NONINVAZİV VENTİLASYON İÇİN)	300,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20241300

NOT : TEKLİFLERDE MARKA,MODEL VE UBB 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.

4/58



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241300

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 06/03/2024 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

33	MASKE OKSİJEN BÜYÜK	7.500,00	ADET
34	MASKE OKSİJEN KÜÇÜK	1.500,00	ADET
35	INFANT PULSE OKSİMETRE PROBU	1.000,00	ADET
36	CİLT STAPLERİ 35 MM	1.500,00	ADET
37	SPINAL İGNE NO:22	400,00	ADET
38	SPINAL İGNE NO:18	150,00	ADET
39	SPINAL İGNE NO:20	400,00	ADET
40	SPINAL İGNE NO:27	50,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20241300

NOT : TEKLİFLERDE MARKA,MODEL VE UBB 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.

5/58



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241300

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 06/03/2024 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

41	TEKLI KAN TORBASI	500,00	ADET
42	TOTAL FULL FACE MASK(TUM YUZ MASKESI)	50,00	ADET
43	TRAKEOSTOMI KANULU KAFLI NO:6	15,00	ADET
44	TRAKEOSTOMI KANULU KAFLI NO:8	100,00	ADET
45	KARE YARA ORTUSU 10X10 CM	2.000,00	ADET
46	SILIKON DOUBLE 2 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU	20,00	ADET
47	UCLU INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ	5.000,00	ADET
48	OMUZ ARTROSKOPI ÖRTÜ SETİ	50,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20241300

NOT : TEKLİFLERDE MARKA,MODEL VE UBB 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.

6/58



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241300

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 06/03/2024 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

49	IGNESİZ VALFLİ KONNEKTOR	5.000,00	ADET
50	İKİLİ INTRAVENOZ YOL UZATMA SETİ	5.000,00	ADET
51	NON-İNVAZİV BİPAP DEVRESİ	100,00	ADET
52	ASPIRASYONA UYGUN LARENGEAL MASKE NO:4	100,00	ADET
53	ASPIRASYONA UYGUN LARENGEAL MASKE NO:5	100,00	ADET
54	KATETER BAĞLANTISI	750,00	ADET
55	REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ ERİSKİN	200,00	ADET
56	KAFLI TRAKEOSTOMİ KANÜL NO:3,5	10,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20241300

NOT : TEKLİFLERDE MARKA,MODEL VE UBB 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.

7/58

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

191.0006.000	AIR-WAY 70 MM	ADET	500
191.0008.000	AIR-WAY 90 MM	ADET	1500
245.0001.000	DİZ ARTROSKOPI ORTUSU	ADET	150
232.0008.000	ASPIRASYON SONDANO:8	ADET	9000
195.0001.000	BASINC SETİ TRANSDUCERLİ (CİFTLİ)	ADET	250
195.0002.000	BASINC SETİ TRANSDUCERLİ (TEKLİ)	ADET	500
210.0002.000	BRANUL SABİTLEYİCİ(ERİSKİN)	ADET	75000
209.0003.000	BROSKOSKOPI İCİN MUKUS TOPLAYICI	ADET	750
200.0001.000	CERRAHI EL DİVEN LATEX İCERMEYEN	ÇİFT	600
200.0009.000	CERRAHI EL DİVEN PUDRASIZ NO:7.5	ÇİFT	20000
200.0011.000	CERRAHI EL DİVEN PUDRASIZ NO:8.5	ÇİFT	3000
210.0014.000	DISPOSABLE TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 2	ADET	50
210.0015.000	DISPOSABLE TEK BASINCLİ TANSİYON MANSONU NO 3	ADET	40
211.0001.000	DRENAJ SİSTEMİ 2000 CC.	ADET	750
207.0014.000	KAFLİ ENTUBASYON TUPU NO:3.5	ADET	10
207.0020.000	ENTUBASYON TUPU KAFLİ SİPİRALLİ NO:7	ADET	100
218.0037.000	EPİDURAL SET 18 G	ADET	100
208.0006.000	ENTERAL BESLENME TORBASİ VE SETİ	ADET	7500
208.0008.000	BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:12	ADET	1000
208.0009.000	BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:8	ADET	60
207.0033.000	KAFLİ ENTUBASYON TUPU NO:5.5	ADET	50
207.0038.000	KAFSİZ ENTUBASYON TUPU NO:4.5	ADET	10
207.0041.000	KAFSİZ ENTUBASYON TUPU SİPİRALLİ NO:4.5	ADET	25
214.0001.000	KANUL İ.V. NO:16	ADET	2500
214.0004.000	KANUL İ.V. NO:22	ADET	40000
214.0006.000	KANUL İ.V. NO:26	ADET	7500
218.0076.000	KOMBİNE SPİNAL EPİDURAL İGNE SETİ	ADET	100
199.0001.000	STERİL KORUMALI ÖNLÜK	ADET	6000
226.0006.000	LARENGEAL MASKE NO:3	ADET	100
226.0007.000	LARENGEAL MASKE NO:4	ADET	300
226.0009.000	DISPOSABLE MASKELİ ERİSKİN SİDESTREAM SET	ADET	4500
226.0012.000	ORA NAZAL MASKE BAĞLAMA SETLİ SİLİKON ESASLI (NONİNVAZİV VENTİLASYON İCİN)	ADET	300

226.0014.000	MASKE OKSİJEN BÜYÜK	ADET	7500
226.0015.000	MASKE OKSİJEN KÜÇÜK	ADET	1500
210.0021.000	INFANT PULSE OKSİMETRE PROBÜ	ADET	1000
234.0059.000	CİLT STAPLERİ 35 MM	ADET	1500
229.0002.000	SPİNAL İGNE NO:22	ADET	400
229.0003.000	SPİNAL İGNE NO:18	ADET	150
229.0004.000	SPİNAL İGNE NO:20	ADET	400
229.0007.000	SPİNAL İGNE NO:27	ADET	50
216.0007.000	TEKLİ KAN TORBASİ	ADET	500
226.0019.000	TOTAL FULL FACE MASK(TUM YÜZ MASKESİ)	ADET	50
235.0012.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLİ NO:6	ADET	15
235.0016.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLİ NO:8	ADET	100
241.0004.000	KARE YARA ORTUSU 10X10 CM	ADET	2000
238.0024.000	SİLİKON DOUBLE 2 MM NEONATAL NASAL VENTİLASYON TUPU	ADET	20
210.0028.000	ÜÇLÜ İNTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ	ADET	5000
245.0011.000	OMUZ ARTROSKOPİ ÖRTÜ SETİ	ADET	50
193.0018.000	İGNESİZ VALFLİ KONNEKTÖR	ADET	5000
210.0038.000	İKİLİ İNTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ	ADET	5000
226.0029.000	NON-İNVAZİF BİPAP DEVRESİ	ADET	100
226.0032.000	ASPIRASYONA UYGUN LARENJEAL MASKE NO:4	ADET	100
226.0033.000	ASPIRASYONA UYGUN LARENJEAL MASKE NO:5	ADET	100
210.0053.000	KATETER BAĞLANTISI	ADET	750
226.0049.000	REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ ERİSKİN	ADET	200
235.0047.000	KAFLİ TRAKEOSTOMİ KANÜL NO:3,5	ADET	10

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(10871) ASPIRASYON SONDANO:8

Açıklama : ASPIRASYON SONDANO:8

1. CE ye uygunluğu belgelendirilmelidir.
2. Şeffaf, tahriş etmeyen ve nontoksik tıbbi PVC den üretilmiş olmalıdır. DEHP içermez ambalajda görülmelidir.
3. Kateter endotrakeal tüp içinde ileri geri kolaylıkla hareket edebilmelidir.
4. Tek tek ambalajlanarak sterilizasyonu yapılmış olmalıdır.
5. Boyutları 6-8-10-12-14-16-18 numaraya kadar olmalıdır. Çaplarına göre renk kodları bulunmalıdır.
6. Sondaların uç kısmına yakın çapraz yerleştirilmiş doku emilimini önleyen 2 yan deliği bulunmalıdır.
7. Sondalar oral ve nazal kullanıma uygun olmalıdır.
8. Sondalar standart aspirasyon ekipmanlarına kolayca bağlanabilen şekilde imal edilmiş bir konnektöre sahip olmalıdır.
9. Aspirasyon katateri hastayı travmatize etmeyecek sertlikte ve kollabe olmayacak yumuşaklıkta olmalıdır.
10. Aspirasyon katateri travma oluşturmayan , yuvarlatılmış açık distal uca sahip olmalıdır.
11. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
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, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 12.5. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10992) ENTERAL BESLENME TORBASI VE SETİ

Açıklama : ENTERAL BESLENME TORBASI VE SETİ

1. Torba ve pompa seti birleştirilmiş ve kullanıma hazır durumda steril ambalajda teslim edilmeli, paket üzerinde üzerinde LOT numarası, sterilizasyon şekli (E.O., buhar, gama sterilizasyon gibi), sterilizasyon tarihi, steril kalma süresi ve steril olduğunu gösterir endikatör bulunmalıdır. Uygulanan sterilizasyon yöntemi gereği endikatör bulunmayan ürünlerde sterilizasyonun uygun şartlarda yapılmış olduğu belgelenmelidir.
2. Beslenme torbası, 1000 ml. enteral besleme ürünü alabilecek kapasitede olmalıdır.
3. Beslenme torbası, içeriğin takip edilmesine olanak veren şeffaf yapıda olmalı üzerinde kolay okunabilir volüm skalası bulunmalı ve kolayca izlenebilmelidir
4. Set, besin akışını sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalı ve set üzerinde akış hızını takip edebilecek haznesi bulunmalıdır.
5. Set, tüm nazogastrik , nazoduodenal sonda, feeding tüp ve PEG kateterleri ile kullanımına uygun, akma veya sızma olmayacak şekilde bağlantı yeri içermeli ya da set ile birlikte setin tüm beslenme tüplerine bağlantısını sağlayacak adaptör de teslim edilmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

6. Besin doldurma işleminin kolayca gerçekleştirilebilmesi için, ağız ve kapak kısmı torbanın en üst bölümüne lokalize edilmiş olmalıdır.
7. Setin üzerinde ilaç ya da su verilebilecek, tüm enjektörlere uyumlu ve kapaklı konnektör olmalıdır.
8. Set, yüksek ozmolariteli beslenme ürünlerinin kullanımına uygun olmalıdır.
9. Enteral beslenme torbası ve setin son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. Enteral beslenme torbası ve seti, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır, Uluslar arası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikasına sahip olmalı ve CE ambalajın üzerinde belirtilmelidir.
12. Enteral beslenme torbası ve seti ; 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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
14. ENTERAL BESLENME CİHAZI
 - 14.1. İlgili firma, idarece belirlenecek sayıda cihazı, (180 adet) belirtilen birimlere kurmalı, kullanıcıların eğitimlerini en kısa sürede tamamlamalı ve olası arızalarda, en çok 2 saat içinde mobil destek sağlanmalı ve sistemi çalışır hale getirmelidir.
 - 14.2. Cihaz peristaltik pompa mekanizmasına sahip olmalı ve bu mekanizmasının üzerinde koruyucu bir kapak bulunmalıdır.
 - 14.3. Cihazın dili Türkçe, kullanımı pratik ve kolay olmalıdır
 - 14.4. Cihaz kolay taşınabilir olmalı ve infüzyon standlarına sabitlenmesi için kolaylıkla çıkarılıp takılabilen klemb sistemi olmalıdır.
 - 14.5. Cihaz üzerinde şarj edilebilir dahili batarya bulunmalı; elektrik kesildiğinde batarya otomatik olarak devreye girmeli ve 100ml/saat beslenme ayarında en az 6 saat çalışabilmelidir. Batarya fişe takıldığı anda otomatik olarak şarj olmalıdır. Cihaz batarya azaldığında kullanıcıyı uyararak alarm vermelidir.
 - 14.6. Cihazın akış hız aralığı 1-2000 ml/saat olmalı ve artırımlar 1 ml/saat olmalıdır.
 - 14.7. Cihaz 1-9999 ml arasında hacim gösterebilme kabiliyetine sahip olmalıdır. Cihazda hedef volüm, hedef süre, hız ayarı yapılabilmesi ve kalan volüm, kalan zaman, toplam verilen volüm takip edilebilmelidir.
 - 14.8. Cihaz digital lcd ekranında çalışması, gönderilen toplam volüm ve hız değerleri sürekli takip edilebilmelidir. ve akış hızı görülebilmelidir
 - 14.9. Cihazda setten hava temizleme ve bolus özelliği bulunmalıdır. Cihazın bolus hızı aralığı 500-2000 ml/saat arasında ayarlanabilmelidir.
 - 14.10 Cihaz enteral beslenme torbası seti boşaldığında setteki havayı ultrasonik dedektör sayesinde tespit etmeli ve alarm vererek kullanıcıyı uyarmalıdır. Cihazda sette hava var alarmına ek olarak, tıkanıklık, infüzyon tamamlandı, kapı açık, düşük batarya, batarya boş, AC güç kaynağı bağlı değil, motor hatası, sistem hatası, set yanlış bağlı ve hatırlatma alarmları olmalıdır.
 - 14.11 Cihazlar, kalibrasyonları yapılmış olarak ve kalibrasyon belgeleri ile birlikte teslim edilmelidir.
 - 14.12 Kullanım süresince cihazların bakım, onarım ve periyodik kalibrasyonundan teklif veren firma sorumlu olmalıdır. Onarımı yapılamayan cihazların yerine yeni cihazlar verilmelidir.
 - 14.13 Firma cihazın periyodik bakım prosedürlerini vermelidir. Cihaz periyodik bakım gerektirmiyorsa bunu yazılı olarak sunmalıdır
 - 14.14 Firma, alınan setlerin tamamı tükeninceye kadar cihazları hastanede bırakmayı taahhüt etmelidir.

- 14.15** Firmaca teklif edilen cihazın halen üretimde olan, istenilen özelliklere sahip son model olduğu üretici firmaca belgelenmelidir. Cihazlar ISO, TSE, TSEK, TUV, CE, FDA kalite standardı belgelerinden en az birine sahip olmalı ve belgelendirilmelidir.
- 14.16** Teslim edilecek cihazlar yeni olmalıdır. Firma cihazların yazılım ve donanımının yeni üretim olduğunu, üretici firma tarafından onaylanmış belgelerle vermek durumundadır
- 14.17** Firma, fabrikada yapılan en son testlere ait raporları (Kalite kontrol belgesi) ihale komisyonuna teslim etmelidir. Firma teknik servis imkanlarını ve alt yapısını belgelemelidir. Servis yeterlilik belgesini teklif ile birlikte sunmalıdır.

15. GENEL ÖZELLİKLER

- 15.1.** Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 15.2.** Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 15.3.** Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 15.4.** Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.5.** Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 15.6.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(161) KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:5.5

Açıklama : KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:5.5

1. Tüpün ucunda Murphy gözü bulunmalıdır.
2. Dokulara toksik olmayan yüksek kalitede saydam, medikal PVC den üretilmiş ve konnektörü ile birlikte steril ambalajda olmalıdır.
3. Ambalajı taşıma v.b. sırasında sterilitiyi bozmayacak şekilde olmalıdır.
4. Lateks içermemelidir.
5. Balonlu ve balonsuz seçenekleri olmalıdır
6. Tek kullanımlık olmalıdır.
7. Balonlu olanlarda balonların yüksek hacim ve düşük basınç özelliği olmalıdır.
8. Konnektörü tüpten kolayca ayrılmayacak özellikte olmalıdır.
9. Tüp üzerinde okunaklı olarak cm yazıları ve no'su bulunmalıdır.
10. Pilot balonu valfli olmalı ve hava kaçışını önleyecek özellikte olmalıdır.
11. Tüpün ucu yumuşak, oblik kesimli olmalı ve dokulara travmatik olmamalıdır.
12. Balon tüp üzerinde seviye oluşturmamalıdır.
13. Radyopak olmalıdır.
14. Entübasyon tüplerinin İD, OD, boy olarak ekte belirtilen özellikleri karşılamalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER

- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 15.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 15.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 15.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(159) KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:4.5

Açıklama : KAFSIZ ENTUBASYON TUPU SPIRALLI NO:4.5

1. İçinde kırılma ve ezilmeyi önleyecek konnektöre kadar uzanan spiral yapısı olmalıdır.
2. Radyoopak olmalıdır.
3. Tüpün ucunda Murphy gözü bulunmalıdır.
4. Dokulara toksik olmayan yüksek kalitede saydam, sentetik malzemeden üretilmiş ve konnektörü ile birlikte steril ambalajda olmalıdır.
5. Ambalajı taşıma v.b. sırasında sterilityi bozmayacak şekilde olmalıdır.
6. Balonlu ve balonsuz seçenekleri olmalıdır.
7. Tek kullanımlık olmalıdır. Lateks içermemelidir.
8. Balonlu olanlarda balonların yüksek hacim ve düşük basınç özelliği olmalıdır.
9. Konnektörü tüpten kolayca ayrılmayacak özellikte olmalıdır.
10. Tüp üzerinde okunaklı olarak cm yazıları ve no'su bulunmalıdır.
11. Pilot balonu valfli olmalı ve hava kaçacağını önleyecek özellikte olmalıdır.
12. Tüpün ucu yumuşak, oblik kesimli olmalı ve dokulara travmatik olmamalıdır.
13. Balon tüp üzerinde seviye oluşturmamalıdır.
14. Entübasyon tüplerinin İD, OD, boy olarak ekte belirtilen özellikleri karşılamalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
 - 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 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; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 15.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10882) KANUL I.V. NO:22

Açıklama : KANUL I.V. NO:22

1. PTFE, Fep-TEFLON veya PUR olmalıdır.
2. Düzgün yüzey, gömülmüş 4 radyoopak çizgili olmalıdır.
3. Steril ve tekli ambalajda olmalıdır. DEHP içermez, lateks içermez olmalıdır.
4. Şeffaf olmalıdır. (Damara girilince kanın kanül içerisinde ilerlediği görülmelidir).
5. Uzun süreli damarda kalabilmeli ve reaksiyon oluşturmamalıdır.
6. İğne ucu V-point özelliği taşımalıdır.
7. Kanül ucu konik olmalı, ciltten ve damar içinden geçerken kolay ilerlemeli ve kırılmayacak özellikte olmalıdır.
8. Kanül çeperi ince olmalıdır.
9. Ambalaj plastik blister, kapağı yırtılmaz özellikte ve sterilitesi kolayca bozulmayacak nitelikte olmalıdır.
10. Ambalaj üzerinde ürünün üretim ve son kullanma tarihleri ve lot numaraları olmalıdır.
11. Ambalajının üzerinde infüzyon hızı, kanül çapı-uzunluğu mutlaka yazılı olmalıdır.
13. Üzerinde geri akışı önleyecek sistemli ek ilaç verebilecek sistem bulunmalıdır ve bu sistem kolaylıkla açılıp kapatılabilmelidir.
14. Branüllerin rengi, kanül çapı ve kanül uzunluğu uluslararası renk kodlarına uygun olmalıdır.
15. Hastadan ayrılmayı engellemek ve tespit için kanatları bulunmalıdır.
16. IV kanülün vidalı kapağı bulunmalı ve serum seti, kan seti, üçlü musluk vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
17. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalı ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
18. GENEL ÖZELLİKLER
- 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 18.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 18.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 18.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.

- 18.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 18.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
19. IV kanülün vidalı kapağı çıkartılırken zorluk yaşanmamalı yada kendiliğinden düşmemelidir.

(3532) KOMBINE SPINAL EPIDURAL IGNE SETİ

Açıklama : KOMBINE SPINAL EPIDURAL IGNE 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, rardyopak, 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 cıentalı 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.

(3526) LARENGEAL MASKE NO:3

Açıklama : LARENGEAL MASKE NO:3

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

(5284) ORA NAZAL MASKE BAGLAMA SETLİ SILIKON ESASLI (NONINVAZIV VENTILASYON ICIN)

Açıklama : ORA NAZAL MASKE BAGLAMA SETLİ SILIKON ESASLI (NONINVAZIV VENTILASYON ICIN)

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

(4936) MASKE OKSİJEN BÜYÜK

Açıklama : MASKE OKSİJEN BÜYÜK

1. Burun ve yüz yapısına anatomik olarak uygun olmalı.
2. Yumuşak şeffaf, tahriş etmeyen, kokusuz non-toksik medikal PVC den yapılmış olmalıdır.
3. Maskenin O2 giriş yeri ile flowmetre arasında ara konektörü olmalı ve hortum uzunluğu en az 180 cm olmalı.
4. Başı çevreleyen lastiği esnek fakat kolay deforme olmayacak nitelikte olmalı, lastik uçları maskeden kolaylıkla çıkmayacak şekilde bir yapıya sahip olmalıdır.
5. Maskenin her iki yanında fazla O2 ve CO2 çıkaracak delikler olmalı.
6. Hortumu kırılmaya ve kink yapmamaya dayanıklı olmalıdır.
7. Yüzde rahat durmayı sağlayacak tahriş yapmayan burun üzerine yerleştirilen ince metal mandalı olmalı.
8. Maskenin hortum kısmı hastanemizin merkezi oksijen sistemine bağlı olan sisteme uyumlu olmalı.

9. Maskenin hortum kısmı ambuya da takılabilir nitelikte olmalı.
10. Maskenin yüze değen kısmı yuvarlatılmış ve düz kenarlı olmalı.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 11.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 11.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 11.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7542) TOTAL FULL FACE MASK(TUM YUZ MASKESI)

Açıklama : TOTAL FULL FACE MASK(TUM YUZ MASKESI)

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

- 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 13.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4363) TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:8

Açıklama : TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:8

1. Thermoplastik, Non-toksik, termosensitiv PVCden imal edilmiş olmalıdır.
2. Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukozaya zarar vermeyen satensi (soft seal) yapıda olmalıdır.
3. Kaf yapısı trakeaya en az temas yüzeyi oluşturan özel profil kaf kesimli olmalıdır.
4. Kafı düşük basınç-yüksek hacim özelliğine sahip olmalıdır.
5. Kafın pilot balonunun tek yönlü valf sistemi olmalı ve üzerinde tüpün iç çapı ve markası yazılı olmalıdır.
6. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun yerleşimi sağlamak amacıyla 105 derece olmalıdır.
7. Kanülün tam yerinde olduğunun tespiti için radyopak mavi çizgi (Blue Line) tüp boyunca izlenebilmelidir.
8. Şeffaf tespit kanatları, maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Tespit kanadı üzerinde malzemenin markası,iç ve dış çapı,kanülün uzunluğu yazmalıdır.
10. Kanülün içindeki mandren (obturator), kanülle tam uyumlu olmalı ve güvenli kullanım için sağa ya da sola çevrilerek çıkarılmalıdır.
11. Ürün latex içermemelidir.
12. Obtüratörü olmalıdır.Obtüratörün ortası,gerektiğinde içinden rehber tel geçecek şekilde delik hatlı olmalıdır.
13. Soft Seal Profil kaflı kanüllerin 5.0- 5.5- 6.0- 6.5- 7.0- 7.5- 8.0 numaraları bulunmalıdır.
14. 15 mmlik tüm standart devre bağlantılarına uymalıdır.
15. Paketin içinde trakeostomi kanülü, obtüratör , kanül tespit bağı ve başka bağlantılarla karışmaması için ürün tanıtıcı yapışkan bandı bulunmalıdır.
16. Ürün tanıtıcı yapışkan bant üzerinde; ürünün markası,ref nosu,iç ve dışçapı,son kullanma tarihi gibi bilgiler bulunmalıdır.
17. Paket blister paket şeklinde ve ürünün zarar vermesini, ezilmesini engelleyecek şekilde olmalıdır.Paket uç kısımlarından rahatça açılacak şekilde olmalıdır.
18. Steril tekli paketlerde 10luk kutularda bulunmalıdır.
19. Paket üzerinde son kullanma tarihi,kanülün açısı yazılı olmalıdır.

20. Kutu içinde Türkçe kullanım kılavuzu bulunmalıdır. Kutu üzerindeki uyarı işaretleri Türkçe olmalıdır.
21. GENEL ÖZELLİKLER
 - 21.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 21.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 21.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 21.4. 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.
 - 21.5. 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.
 - 21.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(9158) İGNESİZ VALFLİ KONNEKTOR

Açıklama : İGNESİZ VALFLİ KONNEKTOR

1. Standart luer girişli olmalıdır.
2. Pediatrik kullanıma ve hassas dozlu ilaçlarla kullanıma uygun şekilde sıvı yolu hacmi maximum 0.1(±)0.06 ml. olmalıdır.
3. İç hacmi 0.1 (±) 0.06 ml/den büyük olmamalı böylece kan ve sıvıların valfin içerisinde birikim yapıp enfeksiyonlara kaynaklık etmesi engellenmelidir.
4. Sağlık personeli ve hastanın enfeksiyon risklerini azaltmak üzere kapak, stoper ve iğne ihtiyacı duymadan kullanılabilir.
5. Teklif edilen ürünün kateter ucunda güvenli kalış sürelerini gösteren enfeksiyon güvenliği çalışmaları olmalıdır, bu çalışmalar hastaneye sunulmalıdır.
6. Valfin katetere bağlanan ucunda ilk kullanımda çıkarılmak üzere kapak bulunmalı, böylece paketten çıkarma sırasında el valfin ucuna temas etmemelidir.
7. Ölü boşluğu olmamalıdır. Yüzeyi silinerek dezenfekte edilebilmesi için düz olmalı, bakterilerin yerleşebileceği çukurluk ve açıklık bulunmamalıdır.
8. Ven için mavi renkle kodlanmış olmalıdır.
9. İç yüzeyinde pvc materyal olmamalıdır, kesinlikle metal parça ve lateks içermemelidir.
10. İlaç tedavisine ve serum infuzyonuna uyumlu olmalıdır.
11. Silikon, poliüretan gibi biyouyumlu materyallerden yapılmış olmalıdır.
12. Valfin dış kısmında enjektörün bağlanmasını sağlayan tam kapalı bir silikon yüzey olmalıdır, yüzeyde bakteri üremesine izin verecek boşluklar olmamalı, dezenfektanlarla silinebilir.
13. Gövdesi iç kısmının görünmesine izin vermeli, şeffaf olmalıdır.
14. Kullanıcılar tarafından denendikten sonra uygunluk verilecektir.
15. GENEL ÖZELLİKLER
 - 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.

- 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 15.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 15.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10977) KANUL I.V. NO:26

Açıklama : KANUL I.V. NO:26

1. En az 13 ml/dak sıvı akışı sağlamalıdır.
 2. 24 No Sarı renk kodlu, 26 No Mor renk kodlu olmalıdır
 3. Kanül poliüretan veya PTFE, FEP veya TEFLON madesinden imal edilmiş olmalıdır.
 4. Steril ve tekli ambalajda olmalıdır. DEHP içermez lateks içermez olmalıdır.
 5. Şeffaf olmalıdır. (Damara girilince kanın kanül içerisinde ilerlediği görülmelidir)
 6. Uzun süreli damarda kalabilmeli ve reaksiyon oluşturmamalıdır.
 7. Kanül ucu konik olmalı ve kolayca travmatize olmamalıdır.
 8. Kanül çeperi ince olmalıdır.
 9. Ambalaj plastik blister, kapağı yırtılmaz özellikte ve sterilitesi kolayca bozulmayacak nitelikte olmalıdır.
 10. Ambalajının üzerinde infüzyon hızı, çap-boyu mutlaka bulunmalıdır.
 11. Hastadan ayrılmayı engellemek ve tespit için kanatları bulunmalıdır.
 12. Üzerinde geri akışı önleyecek sistemli ek ilaç verebilecek sistem bulunmamalıdır.
 13. IV kanülün vidalı kapağı bulunmalı ve serum seti, kan seti, üçlü musluk vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
 14. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalı ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
 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; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 15.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4937) MASKE OKSİJEN KUCUK

Açıklama : MASKE OKSİJEN KUCUK

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

(10975) KARE YARA ORTUSU 10X10 CM

Açıklama : KARE YARA ORTUSU 10X10 CM

1. Ürün hidrokolloid yapıda olmalıdır.
2. Ürün sıvı ve bakterileri geçirmeyen, gaz geçirgen film tabaka ile kaplı olmalıdır.
3. Kronik, akut, az ve orta eksudalı yaralarda kullanılabilir.
4. Yara eksudasını absorbe edebilmeli ve içerisinde tutabilmelidir.
5. Yaradaki nemi dengeleyici özellikte olmalıdır.
6. Problemlili ve katlantılı bölgelere ürünün uygulanabilmesi için esnek, yumuşak ve kendinden yapışkanlı olmalıdır
7. Uygulandığında yara yüzeyi ile tam temas ederken yapışmamalı yara çevresindeki sağlıklı dokuya yapışarak sabitlenmelidir
8. Değiştirilmesi sırasında yeni bağ dokusu ve epitel dokuyu tahriş etmeden kolay çıkarılabilir olmalıdır.
9. Ürün hipoalerjenik olmalı ve kesilerek kullanılabilir.
10. Otolitik debritleme özelliği olmalıdır.
11. Yara durumuna göre yara üzerinde 2 (İki) ila 7 (yedi) güne kadar kalabilir ve ikinci bir tespit pansumanına ihtiyaç duyulmamalıdır.
12. Yara örtüsü steril tekli ambalaj içerisinde ve 10x10cm ebatında olmalıdır.
13. Yara bakım ürününün kullanımı ile ilgili kanıtlanmış klinik çalışmaları olmalıdır.
14. Ürün ile birlikte, ürünü tanıttıcı Türkçe katalog veya Türkçe broşür verilmeli ayrıca ürünün kullanımı ile ilgili teknik ve uyarıcı nitelikte bilgiler içeren bir Türkçe kullanım klavuzu bulunmalıdır.
15. Raf ömrü en az 2 yıl olmalıdır.

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. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 16.4. 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.
- 16.5. 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.
- 16.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(11003) BRANUL SABİTLEYİCİ(ERİSKİN)

Açıklama : BRANUL SABİTLEYİCİ(ERİSKİN)

1. I.V girişimlerde branülün tespit edilmesini sağlamalıdır.
2. Sıvı ve mikroorganizma geçirmeyen, esnek bir materyalden yapılmış olmalıdır.
3. Ürünün yapışkan kısmı hipoalerjenik olmalı, cilde yapıştığında ter ve nemden etkilenmemelidir.

4. Branül giriş yerinin üzerini tamamen kapatan ve ortamdaki kontaminasyonla oluşabilecek enfeksiyon riskini en aza indirecek özellikte olmalıdır.
5. Branül girişinin gözlemlenebilmesi için, giriş kısmını örten bölümü şeffaf olmalıdır.
6. Tespit bantı ve tarih yazma bölümü olmalıdır.
7. Branülün 96 saat boyunca güvenli olarak tespitini sağlamalıdır.
8. Ürün çıkarılırken cildi tahriş etmemelidir. Lateks içermemelidir.
9. Ürün ebatı 7-9 * 8,5-11,5 (± 0,5 cm) olmalıdır.
10. Tek kullanımlık paketlerde ambalajlanmış ve kullanım amacına uygun olarak steril olmalıdır.
11. Ambalaj üzerinde CE ibaresi olmalıdır.
12. Ürün çıkarıldığında artık bırakmamalıdır.
13. Ürün kolay açılabilir, yapışkan ve koruyucu yüzey birbirinden kolay ayrılabilir olmalıdır.
14. GENEL ÖZELLİKLER
 - 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 14.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 14.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 14.5. 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.
 - 14.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7489) CERRAHİ ELDIVEN LATEX İCERMEYEN

Açıklama : CERRAHİ ELDIVEN LATEX İCERMEYEN

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 klorinasyon 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 yontemi ile steril edilmiş olmalıdır.
11. Eldiven EN455 standartlarına uygun seklide uretilmiş 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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
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 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.

(161) KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:3.5

Açıklama : KAFLI ENTUBASYON TUPU NO:3.5

1. Tüpün ucunda Murphy gözü bulunmalıdır.
2. Dokulara toksik olmayan yüksek kalitede saydam, medikal PVC den üretilmiş ve konnektörü ile birlikte steril ambalajda olmalıdır.
3. Ambalajı taşıma v.b. sırasında sterilityi bozmayacak şekilde olmalıdır.
4. Lateks içermemelidir.
5. Balonlu ve balonsuz seçenekleri olmalıdır
6. Tek kullanımlık olmalıdır.

7. Balonlu olanlarda balonların yüksek hacim ve düşük basınç özelliği olmalıdır.
8. Konnektörü tüpten kolayca ayrılmayacak özellikte olmalıdır.
9. Tüp üzerinde okunaklı olarak cm yazıları ve no'su bulunmalıdır.
10. Pilot balonu valfli olmalı ve hava kaçacağını önleyecek özellikte olmalıdır.
11. Tüpün ucu yumuşak, oblik kesimli olmalı ve dokulara travmatik olmamalıdır.
12. Balon tüp üzerinde seviye oluşturmamalıdır.
13. Radyoopak olmalıdır.
14. Entübasyon tüplerinin İD, OD, boy olarak ekte belirtilen özellikleri karşılamalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER

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

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

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

15.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.

15.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

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

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

(4917) BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:12

Açıklama : BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:12

1. Poliüretan bağlantısı olmalıdır.
2. Üzerinde santimetre cinsinden uzaklık ölçülerinin radyoopak çizgilerle belirtildiği poliüretan tüp bulunmalıdır.
3. 2 lateral ve 1 distal çıkış bulunmalıdır.
4. Dişi Luer bağlantısı ve silikonize bilyeli distal ucu olan kılavuz tel bulunmalıdır.
5. 4-6 haftadan daha kısa süreli, mideden enttral beslenme gereken hastalar için geliştirilmiş poliüretan nazal tüplerden oluşmalıdır.
6. Kullanım süresi 4-6 hafta olmalıdır.
7. (6,8,10,12,14) 110 cm ölçülerde bulunabilmelidir.
8. GENEL ÖZELLİKLERİ

- 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 8.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 8.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 8.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 8.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3531) SPINAL IGNE NO:27

Açıklama : SPINAL IGNE NO:27

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

- 11.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10962) UCLU INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ

Açıklama : UCLU INTRAVENÖZ YOL UZATMA SETİ

1. Setin mayi girişinde üç 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.
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 güçlük karşılaşılmamalı, enjektör yada serum setinde geri atma yaşanmamalı, mayi dışarıya çıkmamalıdır.
11. Ürün PVC ve DEHP içermemeli ambalajda görünmelidir.
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.

(1303) OMUZ ARTROSKOPI ÖRTÜ SETİ

Açıklama : OMUZ ARTROSKOPI ÖRTÜ SETİ

- Örtüler ,non-woven tabir edilen dokunmamış kumaştan mamul olup ,tek kullanıma mahsus steril olma özelliği taşımalıdır.
 - Hasta üst örtülerinde kullanılan malzeme üst katı ,ameliyat esnasında 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.
 - Tüm ürünler medikal amaçla üretilmiş hammaddelerden mamul olmalıdır.
 - Örtü ve önlük üretiminde kullanılan malzemeler arkasını göstermeyecek tipte olmalıdır.(yarı-şeffaf ve şeffaf malzemeler kabul edilemez.
 - Örtülerde kullanılacak cilt bantları non-alerjik ve özellikle bu iş için üretilmiş olmalıdır.(istendiğinde üretici firma tarafından teknik döküman verilebilmelidir).
 - Örtüler gerektiğinde steril olmayan bir kişinin rahatça serebilmesine olanak verecek şekilde katlanmış olmalıdır.
 - Set içerisinde u yarıklı 2 örtü bulunmalıdır. bu ortopedik u örtüler polietilenden imal edilmiş olmalıdır. örtüyü hastaya sabitleyebilmek için yarığın etrafı cilt bandı ile bantlanmış olmalıdır.
 - 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.
 - Tüm set içeriği alet masa örtüsü ile bohçalanmış olmalıdır.bohça non-steril bir kişinin açabileceği biçimde katlanmış omalıdır.
 - Set bir yüzü medikal kağıt,diğer yüzü medikal filmten oluşan ambalajlarda verilmelidir.
 - Set eto veya gama yöntemi ile steril edilmelidir.
 - 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.
 - 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
- Üç yıl raf ömrü olmalıdır. Ve gerektiğinde belgelenmelidir.
 - Ambalaj üzerinde sterilizasyon işlemine tabii tutulduğunu gösterir, indikatör olmalıdır.
 - 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.

(8255) ASPIRASYONA UYGUN LARENGEAL MASKE NO:5

Açıklama : ASPIRASYONA UYGUN LARENGEAL MASKE NO:5

1. Hasta anatomisine uygun şekilde tasarlanmış, tercihen SEBS(Styrene Ethylene Butadiene Styrene) termoplastik madde kullanılarak üretilmiş olmalıdır.
2. Ürün tek kullanımlık olmalıdır ve lateks içermemelidir.
3. Ürün şeffaf olmalıdır.
4. Ürün yerleştirildiği konumda, etrafında dönmesini önlemek için, eliptik yapıda tasarlanmış olmalıdır.
5. Ürünün, damak ile temas eden yüzeyi, düzgün ve pürüzsüz olmalıdır.
6. Ürünün epiglottise denk gelen bölgesi epiglotun düşmesini ve hava akımına engel oluşturmasını önleyecek bir çıkıntı parçasına sahip olmalıdır.
7. Ürün şişirilebilir "cuff" içermeyen tasarıma sahip olmalıdır.
8. Ürünün doğru yerleştirilmesini sağlamak için kesici dişlerin hizalanması amacıyla bir işaret çizgisine sahip olmalıdır.
9. Ürün, yerleştirildiği konumda olağan klinik uygulamalarda kullanılacak şekilde düşük havayolu basınçlarında kaçak oluşturmamalıdır; bu özelliği klinik çalışmalarla gösterilebilmelidir.
10. Ürün üzerinde gastrik kanal girişi bulunmalıdır; bu kanalın içinden nazogastrik tüp geçmesini sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
11. Hasta tarafından 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.

(3524) AIR-WAY 70 MM

Açıklama : AIR-WAY 70 MM

1. Havayolunun korunması ve aspirasyon için kullanıma uygun olmalıdır.
2. Isırma ve sıkıştırmada bozulmayacak ağız, anatomisine uygun sert PVC' den yapılmış olmalıdır.
3. 30-100 mm arasında boy ve 000-6 arasında numara seçenekleri olmalıdır.
4. Boylarına uygun renk kodları bulunmalıdır.
5. Airway'ler istenilen numaralarda teslim edilmelidir.
6. Üzerinde ağız ve boğaz mukozasına zarar verebilecek çapak vb yapılar olmamalıdır.
7. Paketler en az 3 yıl miadlı olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 8.4. Teklif edilen ürün; Medula 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; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4917) BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:8

Açıklama : BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:8

1. Poliüretan bağlantısı olmalıdır.
2. Üzerinde santimetre cinsinden uzaklık ölçülerinin radyoopak çizgilerle belirtildiği poliüretan tüp bulunmalıdır.
3. 2 lateral ve 1 distal çıkış bulunmalıdır.

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

(161) KAFSIZ ENTUBASYON TUPU NO:4.5

Açıklama : KAFSIZ ENTUBASYON TUPU NO:4.5

1. Tüpün ucunda Murphy gözü bulunmalıdır.
2. Dokulara toksik olmayan yüksek kalitede saydam, medikal PVC den üretilmiş ve konnektörü ile birlikte steril ambalajda olmalıdır.
3. Ambalajı taşıma v.b. sırasında sterilitiyi bozmayacak şekilde olmalıdır.
4. Lateks içermemelidir.
5. Balonlu ve balonsuz seçenekleri olmalıdır
6. Tek kullanımlık olmalıdır.
7. Balonlu olanlarda balonların yüksek hacim ve düşük basınç özelliği olmalıdır.
8. Konnektörü tüpten kolayca ayrılmayacak özellikte olmalıdır.
9. Tüp üzerinde okunaklı olarak cm yazıları ve no'su bulunmalıdır.
10. Pilot balonu valfli olmalı ve hava kaçacağını önleyecek özellikte olmalıdır.
11. Tüpün ucu yumuşak, oblik kesimli olmalı ve dokulara travmatik olmamalıdır.
12. Balon tüp üzerinde seviye oluşturmamalıdır.

13. Radyopak olmalıdır.
14. Entübasyon tüplerinin İD, OD, boy olarak ekte belirtilen özellikleri karşılamalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
 - 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 15.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 15.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 15.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 15.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3526) LARENGEAL MASKE NO:4

Açıklama : LARENGEAL MASKE NO:4

1. Tüp, şişirilebilir maske ve pilot balonundan oluşmalıdır.
2. Lateks içermemeli, toksik olmamalı ve tek kullanımlık özelliğinde olmalıdır.
3. Steril orijinal ambalajı içinde olmalıdır. Ambalajı üzerinde maske numaraları ve kaf şişirme miktarları belirtilmelidir.
4. Tüp kısmı kıvrılarak solunumu engellemeyecek özellikte olmalıdır. Aşırı sert ve aşırı yumuşak olmamalıdır. Ucu anestezi cihazı sistemlerine ve balon-valve-maske sistemine bağlanmaya uyumlu olmalıdır.
5. Maske kısmı kolayca patlayabilir, deforme olabilir, kıvrılabilir özellikte olmamalıdır.
6. Ağız içine yerleştirirken larengoskop ve yardımcı aparat kullanmadan uygulanabilmelidir.
7. Ağız tabanına rahat oturmalı ve tahriş etmemelidir.
8. 1-5 numaralar arası seçenekleri olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.

- 9.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 9.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 9.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4955) INFANT PULSE OKSİMETRE PROBU

Açıklama : INFANT 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 artefak, 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 eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 19.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10991) SILIKON DOUBLE 2 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU

Açıklama : SILIKON DOUBLE 2 MM NEONATAL NASAL VENTILASYON TUPU

1. Tüp yeni doğan bebeklerde kullanılabilecek yapıda olmalıdır.
2. Sistem çift tüplü olmalıdır.
3. Tüp bio uyumluluğu en yüksek malzeme olan silikondan imal olmalıdır.
4. Tüp'ün distal uçları travmatize riskini önlemek amaçlı yuvarlatılmış ve açık uçlu olmalıdır.
5. Tüp'ün distal uçlarında birer santim aralıklı 5 cm'lik hat boyunca derinlik işaretleri olmalıdır.
6. Tüp'ün proksimal ucunda ISO standartlarında 15mm'lik adaptör olmalıdır.
7. Tüplerin iç çapları 1.5mm ila 3.0mm, dış çapları 2.7mm ila 5.0mm arasında değişen boyutlarda olmalıdır.

8. Sistem CE, ISO belgelerine sahip olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 9.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(9318) REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ ERİSKİN

Açıklama : REZERVUARLI (GERİ SOLUMASIZ) OKSİJEN MASKESİ ERİSKİN

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

(3528) BASINC SETI TRANSDUCERLI (CİFTLİ)

Açıklama : BASINC SETI TRANSDUCERLI (CİFTLİ)

1. Set içinde: transducer yıkama parçası, sıfırlamaya yarayan üçlü musluk, kan örneği alıcısı, üçlü musluk ve basınç line bulunmalıdır.
2. Set, hastaya bağlandığında devamlı olarak 3 ml/ saat hızla yıkama yapabilmelidir.
3. Bağlanacak olan disposable transducerlerden biri ile bağımlı yıkama ünitesi arasında non shutting üçlü musluk bulunmalıdır.
4. Set hastaya bağlı iken, steril alana girmeden transducerlerin kalibrasyon kontrolünü yapmak mümkün olmalıdır.
5. Transducer hassasiyeti yıkama ünitesinde oluşacak basınçtan etkilenmemelidir.
6. Basınç hattı luer lock standlarında, bükülmeyecek ve basıç dalgasını absorbe etmeyecek özellikte olmalıdır. 800 PSI basınca kadar dayanıklı olmalıdır.
7. Setlerin tekli, ikili seçenekleri olmalıdır.
8. Önceki yüklenici markasının değişmesi ve bu alımla hastaneye yeni ürün girişinin yapılması durumunda satın alınan setler ile birlikte 100 adet ikili transducer holderı ve 200 adet monifold holderı hastaneye transducerlerin kullanımı için bedelsiz verilecektir. Ürünlerin kullanımı sırasında kırılan veya arızalanan holderlar yenisi ile bedelsiz değiştirilecektir.
9. Önceki yüklenici markanın değişmesi ve bu alımla hastaneye yeni ürün girişinin yapılması durumunda monitörlere uygun 300 adet kablunun yönetimin belirteceği monitör markalarına uyumlu bir şekilde transducer kullanımının yapılabilmesi için bedelsiz olarak teslim edilecektir. Ürünlerin kullanımı sırasında kopan veya arızalanan transducer kabloları yenisi ile bedelsiz olarak değiştirilecektir.
10. GENEL ÖZELLİKLER
 - 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 10.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 10.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3528) BASINC SETI TRANSDUCERLI (TEKLI)

Açıklama : BASINC SETI TRANSDUCERLI (TEKLI)

1. Set içinde: transducer yıkama parçası, sıfırlamaya yarayan üçlü musluk, kan örneği alıcısı, üçlü musluk ve basınç line bulunmalıdır.
2. Set, hastaya bağlandığında devamlı olarak 3 ml/ saat hızla yıkama yapabilmelidir.
3. Bağlanacak olan disposable transducerlerden biri ile bağımlı yıkama ünitesi arasında non shutting üçlü musluk bulunmalıdır.
4. Set hastaya bağlı iken, steril alana girmeden transducerlerin kalibrasyon kontrolünü yapmak mümkün olmalıdır.
5. Transducer hassasiyeti yıkama ünitesinde oluşacak basınçtan etkilenmemelidir.
6. Basınç hattı luer lock standlarında, bükülmeyecek ve basıç dalgasını absorbe etmeyecek özellikte olmalıdır. 800 PSI basınca kadar dayanıklı olmalıdır.
7. Setlerin tekli, ikili seçenekleri olmalıdır.

8. Önceki yüklenici markasının değişmesi ve bu alımla hastaneye yeni ürün girişinin yapılması durumunda satın alınan setler ile birlikte 100 adet ikili transducer holderı ve 200 adet monifold holderı hastaneye transducerlerin kullanımı için bedelsiz verilecektir. Ürünlerin kullanımı sırasında kırılan veya arızalanan holderlar yenisi ile bedelsiz değiştirilecektir.
9. Önceki yüklenici markanın değişmesi ve bu alımla hastaneye yeni ürün girişinin yapılması durumunda monitörlere uygun 300 adet kablounun yönetimin belirteceği monitör markalarına uyumlu bir şekilde transducer kullanımının yapılabilmesi için bedelsiz olarak teslim edilecektir. Ürünlerin kullanımı sırasında kopan veya arızalanan transducer kabloları yenisi ile bedelsiz olarak değiştirilecektir.
10. GENEL ÖZELLİKLER
 - 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 10.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 10.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5108) DRENAJ SİSTEMİ 2000 CC.

Açıklama : DRENAJ SİSTEMİ 2000 CC.

1. Drenaj seti vakuma bağlı olarak çalışabilmeli vakum basıncına dayanabilmeli,drenajda ezilme ve bükülme olmamalıdır.Sualtı drenaj sistemine görede çalışmalı ve göğüs drenajlarında güvenli olarak kullanılabilirdir.
2. Sistemin üzerinde sıvı seviyesini belirleyen milimetrik seviye ölçeği bulunmalıdır.
3. Drenaj sistemi yetişkinler için 2000 veya 700 ml lik hazneye sahip olmalıdır.
4. Göğüs drenaj setinin hortumu 150 cm,yumuşak, bükülmeye drençli, pıhtı sağlamayı kolaylaştıran özellikte olmalıdır.
5. Drenaj seti kolay taşımayı sağlayan bir taşıma askısı içermelidir.
6. Drenaj hortumunun değişik boyutlardaki toraks kateterine bağlanmasını sağlayan bir konektör olmalıdır.
7. Drenaj setinin konektörü üzerinde hava boşaltma kapağı bulunmalıdır.
8. Sistem devrilmeyi önleyen geniş bir alt tabana sahip olmalıdır.
9. Göğüs drenaj seti etilen oksit ile steril edilmiş olmalıdır.
10. Ürün CE belgesine sahip olmalıdır.
11. En az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Son kullanma tarihinden 3 ay kala tüketilemeyen malzeme ilgili firma tarafından daha uzun miat ile değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. 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.

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

(3531) SPINAL IGNE NO:18

Açıklama : SPINAL IGNE NO:18

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

(12182) TEKLI KAN TORBASİ

Açıklama : TEKLI KAN TORBASİ

1. Antikoagülasyon solüsyon içermelidir. 450ml (+/- 10) kan alma hacmi olmalıdır. Donörden tam kan alınmasında yani terapötik felebotomi işlemi için kullanılacaktır.
2. İğne 16 G olmalıdır.
3. Kan alma hortumu 100 +/- 10 cm uzunluğunda olmalıdır.
4. Etiket su ile temas durumunda çıkmamalıdır.
5. Torba kenarında numune tüpü takılacak askı yeri olmalıdır.
6. Torba içindeki çözeltinin ve kanın çıplak gözle kontrolüne engel olmayacak saydamlıkta olmalıdır.
7. Alüminyum ambalaj içinde tek tek paketlenmiş olmalıdır. Torbalar paketler içerisinde katlanmamış, düz olarak yerleştirilmelidir.
8. Kan torbaları için CE belgesi olmalıdır.
9. Torbaların son kullanım tarihi en az 2 yıl olmalıdır.

(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 lüer 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.
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.

(3524) AIR-WAY 90 MM

Açıklama : AIR-WAY 90 MM

1. Havayolunun korunması ve aspirasyon için kullanıma uygun olmalıdır.

2. Isırma ve sıkıştırmada bozulmayacak ağız, anatomisine uygun sert PVC' den yapılmış olmalıdır.

3. 30-100 mm arasında boy ve 000-6 arasında numara seçenekleri olmalıdır.

4. Boylarına uygun renk kodları bulunmalıdır.

5. Airway'ler istenilen numaralarda teslim edilmelidir.

6. Üzerinde ağız ve boğaz mukozasına zarar verebilecek çapak vb yapılar olmamalıdır.

7. Paketler en az 3 yıl miadlı olmalıdır.

8. GENEL ÖZELLİKLER

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

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

8.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.

8.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

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

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

(10691) CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:8.5

Açıklama : CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:8.5

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.

(3533) EPIDURAL SET 18 G

Açıklama : EPIDURAL SET 18 G

1. Kanül, Touhy bileyli, 1,3 mm çapında en az 80 mm, 18 G olmalıdır.
2. İğne üzerinde 1'er cm'lik uzunluk işaretleri olmalıdır.
3. Kanül, şeffaf Lock bağlantılı olmalıdır.
4. Kanül, renk kodlu mandrenli olmalıdır.
5. Epidural kateter, en az 80 cm uzunluğunda, 20-21 G, uzunluk işaretli olmalıdır.
6. Epidural kateter, uç yandan en az 2-3 dilekli olmalıdır.
7. Epidural kateter, kateterin rahat yerleştirilebilmesi için yardımcı parçalı olmalıdır.
8. Latekssöz kateter konektörü olmalıdır.
9. Setin içerisinde 7 bar basınca dayanıklı, 0,2 mm'lik epidural yassı filtre bulunmalıdır.
10. Enjektör direnç kaybı yöntemine uygun olarak hava ve sıvı kışısına izin vermemelidir.
11. Steril, orijinal ambalajda bulunmalıdır.
12. Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE Sertifikalarına sahip olmalıdır.
13. Epidural kateter, poliamid, radyoopak olmalıdır.
14. Latekssiz LOR enjektör (8-10 ml) olmalıdır.
15. Epidural katater, 5 mm uzunluğunda fleksibl soft uçlu olmalıdır.
16. Kateterin bel bölgesinde sabitleyicisi veya filtre tespit bandı olmalıdır
17. Kateter sabitleyicileri allerjik olmamalıdır.
18. GENEL ÖZELLİKLER
 - 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 18.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 18.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 18.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 18.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 18.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 18.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5069) STERİL KORUMALI ÖNLÜK

Açıklama : STERİL KORUMALI ÖNLÜK

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 ortamdan iten nitelikte (fluid repellent) olmalıdır.
3. Ürün ölçütleri; gömleğin uzunluğu 135-140 cm olmalıdır.
4. Kollarda elastik manşet olmalıdır.
5. Her pakette elleri kurulamak 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 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.

(3531) SPINAL IGNE NO:20

Açıklama : SPINAL IGNE NO:20

1. İğhe ucu Quincke tip bileme olmalıdır.
2. Ponksiyon kontrolü için şeffaf hup bağlantısı olmalıdır.
3. Şeffaf hup, luer lock ve slip lock enjektöre uyumlu olmalıdır.
4. Renk kodlu mandrenli olmalıdır. Mandreni iğne gövdesine iyi oturmalıdır.
5. İğne uzunluğu en az 90 mm olmalıdır. Her boy için talep edilen malzemenin 1/10'u 110-120 mm olacaktır.
6. Steril tekli paketlerde olmalı, ambalaj tipi blister veya kulaklı poşet olmalıdır.
7. Ürün steril olup, son kullanma tarihi itibari ile en az 3 yıl olmalıdır.
8. Bu teknik şartname muhteviyatındaki ürün, ISO 9626 ve ISO 15811 standartlarına ve 93/42 EEC Medikal cihazlar direktifine uygun olmalıdır.
9. İğneler istenen gauge ölçülerinde olmalıdır.
10. 26-27 gauge ölçülerinde olanlarda klavuz iğne olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER

- 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 11.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 11.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 11.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(6766) KAFLI TRAKEOSTOMİ KANÜL NO:3,5

Açıklama : KAFLI TRAKEOSTOMİ KANÜL NO:3,5

1. Trakeotomi kanülleri 3, 3.5, 4, 4.5 ve 5 mm iç çaplı olmalıdır.
2. Doku dostu, yüksek biyouyumlu medikal malzemeden üretilmiş olmalıdır.
3. Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukozaya zara vermeyen ince yapıda olmalıdır.
4. Kanül kafı düşük basınç, yüksek hacim özelliğine sahip olmalıdır.
5. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun, kanül ucunun trakea ön ya da arka duvarına temas edip, hasarlanmaya neden olmayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
6. Kafın pilot balonunun tek yönlü valf sistemi olmalı ve üzerinde tüpün iç çapı yazılmış olmalıdır.
7. Trakeotomi kanülünün, açılan trakeotomi penceresinden kıvrılmadan trakea içine kolayca ilerletilmesini sağlayacak yapıda olması gerekir.

8. Kanülün tespit kanalları kullanım rahatlığı ve maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalı ve üzerinde kanül uzunluğu ve çap bilgileri yazılmış olmalıdır.
9. Trakeotomi kanülü radyopak olmalı ya da kanül lümeni boyunca radyopak çizgiye sahip olmalıdır.
10. Ürün lateks içermemelidir.
11. Trakeotomi kanülünün trakeal açıklıktan ilerletilmesini kolaylaştıracak bir mandreni(obturator) olmalıdır.
12. Trakeotomi kanülünün 15 mm'lik tüm standart devre bağlantılarına uyumlu olan bir bağlantı girişi olmalıdır.
13. Ürünün yer aldığı paket, ürünün kolayca zarar görmesini ya da ezilmesini engelleyecek şekilde tasarlanmış olmalıdır.
14. Paket içinde kanül yanında mandren (obturator) ve kanül tespit bağı bulunmalıdır.
15. Trakeotomi kanülü steril ve tekli paketlerde bulunmalıdır.
16. Paket üzerinde ürünün markası, referans numarası, iç ve dış çap bilgileri yanında son kullanma tarihi yer almalıdır.
17. Gerekli görülmesi halinde, teklif aşamasında ürünün Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Kulak Burun Boğaz Anabilim dalı tarafından denenmesi istenebilir.
18. Firma istenen ürünü, istenen ölçü ve sayıda teslim etmekle yükümlüdür.
19. GENEL ÖZELLİKLER
 - 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu 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; 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.
 - 19.5. 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.
 - 19.6. 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:7.5

Açıklama : CERRAHI ELDIVEN PUDRASIZ NO:7.5

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.

(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 verilmektedir.)
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.

(10882) KANUL I.V. NO:16

Açıklama : KANUL I.V. NO:16

1. PTFE, Fep-TEFLON veya PUR olmalıdır.
2. Düzgün yüzey, gömülmüş 4 radyoopak çizgili olmalıdır.
3. Steril ve tekli ambalajda olmalıdır. DEHP içermez, lateks içermez olmalıdır.
4. Şeffaf olmalıdır. (Damara girilince kanın kanül içerisinde ilerlediği görülmelidir).
5. Uzun süreli damarda kalabilmeli ve reaksiyon oluşturmamalıdır.
6. İğne ucu V-point özelliği taşımalıdır.
7. Kanül ucu konik olmalı, ciltten ve damar içinden geçerken kolay ilerlemeli ve kırılmayacak özellikte olmalıdır.
8. Kanül çeperi ince olmalıdır.
9. Ambalaj plastik blister, kapağı yırtılmaz özellikte ve sterilitesi kolayca bozulmayacak nitelikte olmalıdır.
10. Ambalaj üzerinde ürünün üretim ve son kullanma tarihleri ve lot numaraları olmalıdır.
11. Ambalajının üzerinde infüzyon hızı, kanül çapı-uzunluğu mutlaka yazılı olmalıdır.
13. Üzerinde geri akışı önleyecek sistemli ek ilaç verebilecek sistem bulunmalıdır ve bu sistem kolaylıkla açılıp kapatılabilmelidir.
14. Branüllerin rengi, kanül çapı ve kanül uzunluğu uluslararası renk kodlarına uygun olmalıdır.
15. Hastadan ayrılmayı engellemek ve tespit için kanatları bulunmalıdır.
16. IV kanülün vidalı kapağı bulunmalı ve serum seti, kan seti, üçlü musluk vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.

17. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalı ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
18. GENEL ÖZELLİKLER
 - 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 18.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 18.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 18.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 18.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 18.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
19. IV kanülün vidalı kapağı çıkartılırken zorluk yaşanmamalı yada kendiliğinden düşmemelidir.

(4982) DISPOSABLE MASKELİ ERİSKİN SIDESTREAM SET

Açıklama : DISPOSABLE MASKELİ ERİSKİN SIDESTREAM SET

1. Disposable (tek kullanımlık) özelliğinde olmalıdır.
2. Kompresörlü nebulizer cihazlarına ve standart hastanedeki sisteme uygun çıkışlara sahip olmalıdır.
3. Setin içerisinde; Erişkin maske, oksijen bağlantı hortumu ve ilaç haznesi bulunmalıdır.
4. İlaç haznesinin hacmi, maksimum 10 ml. olmalıdır.
5. Kullanılan nebül formundaki ilaçların aerosol halindeki respirable output değeri, %80 ni için <5 mikronun altında ve bu değerin en az %50 si, 3 ile 4 mikron arasında olmalıdır.
6. 2-2.5ml nebül solüsyon formundaki bronkodilatör ve kortikosteroid gibi ilaçları en fazla 6-7 dakika içinde bitirebilmelidir.
7. Uluslararası standartlara uygun olmalı ve uluslararası standartlara uygunluk belgeleri istenildiğinde gösterilmelidir.
8. Nebül solüsyon formundaki bronkodilatör, kortikosteroidler, antiinflamatuvar ilaçlar, mukolitikler ve antibiyotiklerin kullanımına uygun olmalıdır. İstenildiğinde bu tür ilaçların kullanımına ilişkin belge ve literatürler sunulabilmelidir.
9. İstenildiğinde, aerosol haline getirdiği bilinen tüm ilaçların partikül boyları ile ilgili literatür ve çalışmalar sunulmalıdır. Sunulan literatürler standartlarını belirleyen kurumlar ve hakemli bilimsel tıbbi yayınlardan referanslı olmalıdırlar.
10. Malzemelerin son kullanım tarihi teslim tarihinden itibaren 24 ay olmalıdır.
11. İlaç haznesinde maske ile bağlantısından çıkmamalıdır.
12. İlaç haznesine ilaç konulduğunda ayrılmamalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
 - 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 13.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

- 13.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 13.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 13.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10688) DİZ ARTROSKOPI ORTUSU

Açıklama : DİZ ARTROSKOPI ORTUSU

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/m² 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 örtebileceği 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/m² 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 filminden oluşan ambalajlarda verilmelidir. Ambalaj üzerinde sterilizasyon işlemine tabii 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.

(3506) BROSKOSKOPI ICIN MUKUS TOPLAYICI

Açıklama : BROSKOSKOPI ICIN MUKUS TOPLAYICI

1. Malzeme disposable olmalıdır.
2. Malzeme 40 cc kapasiteli olmalıdır.
3. Malzeme (yivli) 4 parçalı olmalıdır.
4. Bağlantı hortumları bronkoskopi cihazına uyumlu olmalıdır.
5. Malzeme çift girişli olmalıdır.
6. Malzeme steril olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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.

(11110) DISPOSABLE TEK BASINCLI TANSİYON MANSONU NO 2

Açıklama : DISPOSABLE TEK BASINCLI 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 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.

(159) ENTUBASYON TUPU KAFLI SPIRALLİ NO:7

Açıklama : ENTUBASYON TUPU KAFLI SPIRALLİ NO:7

1. İçinde kırılma ve ezilmeyi önleyecek konnektöre kadar uzanan spiral yapısı olmalıdır.
2. Radyoopak olmalıdır.
3. Tüpün ucunda Murphy gözü bulunmalıdır.
4. Dokulara toksik olmayan yüksek kalitede saydam, sentetik malzemeden üretilmiş ve konnektörü ile birlikte steril ambalajda olmalıdır.
5. Ambalajı taşıma v.b. sırasında sterilityi bozmayacak şekilde olmalıdır.
6. Balonlu ve balonsuz seçenekleri olmalıdır.
7. Tek kullanımlık olmalıdır. Lateks içermemelidir.
8. Balonlu olanlarda balonların yüksek hacim ve düşük basınç özelliği olmalıdır.
9. Konnektörü tüpten kolayca ayrılmayacak özellikte olmalıdır.
10. Tüp üzerinde okunaklı olarak cm yazıları ve no'su bulunmalıdır.
11. Pilot balonu valfli olmalı ve hava kaçacağını önleyecek özellikte olmalıdır.
12. Tüpün ucu yumuşak, oblik kesimli olmalı ve dokulara travmatik olmamalıdır.
13. Balon tüp üzerinde seviye oluşturmamalıdır.
14. Entübasyon tüplerinin İD, OD, boy olarak ekte belirtilen özellikleri karşılamalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER

- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 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; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 15.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10692) CILT STAPLERİ 35 MM

Açıklama : CILT STAPLERİ 35 MM

1. Cilt kapama amaçlı kullanıma uygun olmalıdır.
2. Bacak uzunluğu 35 mm olmalıdır.
3. Stapler cilt kenarlarını uç uca getirmeli ve zımbalar cilde tam oturmalıdır.
4. Staplerin içinde en az 35 adet titanyum veya paslanmaz çelik zımba bulunmalıdır.
5. Zımba telinin çapı 0,58 (+/-0,2)mm olmalıdır.
6. Zımbalar dikdörtgen şekilde kapanmalıdır.
7. Zımba ateşlemeden sonra 6,9 (+/-0,2) mm genişliğinde ve 3,8 (+/-0,2)mm yüksekliğinde kapanmalıdır.
8. Staplerin içerisinde kaç zımbanın kaldığını tespit edilebilmesi için şaftın üzerinde numaralandırılmış şeffaf pencere bulunur. Bu numaralandırma en az son 10 zımba için yapılmış olmalıdır.
9. Stapler kontrollü kapama yapabilmek için zımbaya uygun pozisyon verilerek kullanıma olanak tanıyan ön konumlandırma özelliğine sahip olmalıdır.
10. Zımbalar bir zımba sökücü ile dokuya zarar vermeden kolayca çıkartılabilme özelliğinde sahip olmalıdır.
11. Her 100 adet stapler için 1 adet zımba 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.

(3531) SPINAL IGNE NO-22

Açıklama : SPINAL IGNE NO-22

1. İğhe ucu Quincke tip bileme olmalıdır.
2. Ponksiyon kontrolü için şeffaf hup bağlantısı olmalıdır.
3. Şeffaf hup, luer lock ve slip lock enjektöre uyumlu olmalıdır.
4. Renk kodlu mandrenli olmalıdır. Mandreni iğne gövdesine iyi oturmalıdır.
5. İğne uzunluğu en az 90 mm olmalıdır. Her boy için talep edilen malzemenin 1/10'u 110-120 mm olacaktır.
6. Steril tekli paketlerde olmalı, ambalaj tipi blister veya kulaklı poşet olmalıdır.
7. Ürün steril olup, son kullanma tarihi itibari ile en az 3 yıl olmalıdır.
8. Bu teknik şartname muhteviyatındaki ürün, ISO 9626 ve ISO 15811 standartlarına ve 93/42 EEC Medikal cihazlar direktifine uygun olmalıdır.
9. İğneler istenen gauge ölçülerinde olmalıdır.
10. 26-27 gauge ölçülerinde olanlarda klavuz iğne olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER

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

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

11.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.

11.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

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

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

(4363) TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6

Açıklama : TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6

1. Termoplastik, Non-toksik, termosensitiv PVCden imal edilmiş olmalıdır.
2. Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukozaya zarar vermeyen satensi (soft seal) yapıda olmalıdır.
3. Kaf yapısı trakeaya en az temas yüzeyi oluşturan özel profil kaf kesimli olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Kafi düşük basınç-yüksek hacim özelliğine sahip olmalıdır.
5. Kafın pilot balonunun tek yönlü valf sistemi olmalı ve üzerinde tüpün iç çapı ve markası yazılı olmalıdır.
6. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun yerleşimi sağlamak amacıyla 105 derece olmalıdır.
7. Kanülün tam yerinde olduğunun tespiti için radyopak mavi çizgi (Blue Line) tüp boyunca izlenebilmelidir.
8. Şeffaf tespit kanatları, maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Tespit kanadı üzerinde malzemenin markası,iç ve dış çapı,kanülün uzunluğu yazmalıdır.
10. Kanülün içindeki mandren (obturator), kanülle tam uyumlu olmalı ve güvenli kullanım için sağa ya da sola çevrilerek çıkarılmalıdır.
11. Ürün latex içermemelidir.
12. Obtüratörü olmalıdır.Obtüratörün ortası,gerektiğinde içinden rehber tel geçecek şekilde delik hatlı olmalıdır.
13. Soft Seal Profil kafalı kanüllerin 5.0- 5.5- 6.0- 6.5- 7.0- 7.5- 8.0 numaraları bulunmalıdır.
14. 15 mmlik tüm standart devre bağlantılarına uymalıdır.
15. Paketin içinde trakeostomi kanülü, obtüratör , kanül tespit bağı ve başka bağlantılarla karışmaması için ürün tanıtıcı yapışkan bandı bulunmalıdır.
16. Ürün tanıtıcı yapışkan bant üzerinde; ürünün markası,ref nosu,iç ve dışçapı,son kullanma tarihi gibi bilgiler bulunmalıdır.
17. Paket blister paket şeklinde ve ürünün zarar vermesini, ezilmesini engelleyecek şekilde olmalıdır.Paket uç kısımlarından rahatça açılacak şekilde olmalıdır.
18. Steril tekli paketlerde 10luk kutularda bulunmalıdır.
19. Paket üzerinde son kullanma tarihi,kanülün açısı yazılı olmalıdır.
20. Kutu içinde Türkçe kullanım kılavuzu bulunmalıdır.Kutu üzerindeki uyarı işaretleri Türkçe olmalıdır.
21. GENEL ÖZELLİKLER
 - 21.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 21.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 21.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 21.4. 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.
 - 21.5. 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.
 - 21.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4946) NON-İNVAZİV BİPAP DEVRESİ

Açıklama : NON-İNVAZİV BİPAP DEVRESİ

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

(8255) ASPIRASYONA UYGUN LARENGEAL MASKE NO:4

Açıklama : ASPIRASYONA UYGUN LARENGEAL MASKE NO:4

1. Hasta anatomisine uygun şekilde tasarlanmış, tercihen SEBS(Styrene Ethylene Butadiene Styrene) termoplastik madde kullanılarak üretilmiş olmalıdır.
2. Ürün tek kullanımlık olmalıdır ve lateks içermemelidir.
3. Ürün şeffaf olmalıdır.
4. Ürün yerleştirildiği konumda, etrafında dönmesini önlemek için, eliptik yapıda tasarlanmış olmalıdır.

5. Ürünün, damak ile temas eden yüzeyi, düzgün ve pürüzsüz olmalıdır.
6. Ürünün epiglottise denk gelen bölgesi epiglotun düşmesini ve hava akımına engel oluşturmasını önleyecek bir çıkıntı parçasına sahip olmalıdır.
7. Ürün şişirilebilir "cuff" içermeyen tasarıma sahip olmalıdır.
8. Ürünün doğru yerleştirilmesini sağlamak için kesici dişlerin hizalanması amacıyla bir işaret çizgisine sahip olmalıdır.
9. Ürün, yerleştirildiği konumda olağan klinik uygulamalarda kullanılacak şekilde düşük havayolu basınçlarında kaçak oluşturmamalıdır; bu özelliği klinik çalışmalarla gösterilebilmelidir.
10. Ürün üzerinde gastrik kanal girişi bulunmalıdır; bu kanalın içinden nazogastrik tüp geçmesini sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
11. Hasta tarafından ısırlarak havayolu tıkanıklığına yol açmayacak şekilde ürün ile bütünlük bir ısırma 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.

(7287) KATETER BAGLANTISI

Açıklama : KATETER BAGLANTISI

1. Ürün mekanik ventilasyon tedavisi gören hastalarda trakeostomi kanülü veya endotrakeal tüp ile solunum devresi bağlantısında kullanılmalıdır.
2. Ürün 15 cm uzunluğunda ,15 mm çapında Y konnektöre giriş adaptörü 15 mm M ve PVC smoothbore (spiralli) yapıda ve şeffaf olmalıdır.
3. Solunum devrelerinin tüp bağlantısına olan kuvvetini bertaraf etmek ve hasta konforunu artırmak amacıyla, ürünün hortum ve tüp birleşim yerleri flexible- swivwl yapıda, bağlandığı tüp ile kendi hortumu arasında birbirinden farklı veya aynı yönlerde rotasyona uygun, baş kısmı 360 derecelik hareket kabiliyeti sağlaması için oynar yapıda olmalıdır.
4. Hastayı ventilatörden ayırmadan fiberoptik bronkoskopi ve aspirasyon uygulama olanağı sunmak için ürün üzerine 3,50mm ve 9,50 mm çaplarında hava kaçağına izin vermeyecek şekilde 2 adet tıpalı port olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

5. Ürünün ölü boşluğu maksimum 30ml olmalıdır.
6. Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalı, ambalaj etiketi üzerinde ürünün adı bulunmalıdır.
7. Ürün, en az 100000 class clean-room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.
8. Ürün, TSE ve CE belgesine (class IIa) sahip olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 9.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.