



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20265519

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN **15/09/2026 TARİHİ, SAAT 00:00 'E/A KADAR**

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KADRIYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	LAPAROSKOPIK EMİLMEYEN MESH SABİTLEYİCİ	100,00	ADET
2	DUSUK POTASYUMLU ORGAN SAKLAMA SOLUSYONU(HTK SOL.)1000ML	15,00	ADET
3	SPESİMEN TORBASI 15 MM	150,00	ADET
4	CLINCH 5 MM	1.500,00	ADET
5	KLİP ATICI (L) 10 MM	200,00	ADET
6	KLİP ATICI (ML) 10 MM	1.500,00	ADET
7	LAPAROSKOPIK DISSECTOR	1.000,00	ADET
8	LAPAROSKOPIK MAKAS	1.500,00	ADET
9	SPESİMEN TORBASI KUCUK	1.500,00	ADET
10	ENDOSKOPIK POLİMER ABSORBE OLMAYAN LİGASYON KLİBİ	4.500,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20265519

NOT : 2027 YILI GENEL CERRAHİ MALZEMELERİ ALIM İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/34



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20265519

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN **15/09/2026 TARİHİ, SAAT 00:00 'E/A KADAR**

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KADRİYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	GRASPERS 5 MM	1.200,00	ADET
12	IRRIGASYON VE ASPIRASYONLU KOTER UCU	1.600,00	ADET
13	LIGACLIP (LARGE)	500,00	ADET
14	LIGACLIP (MEDIUM LARGE)	1.500,00	ADET
15	LIGACLIP (SMALL)	2.000,00	ADET
16	LIGACLIP KARTUS (MEDIUM)	8.000,00	ADET
17	ORGAN SAKLAMA SOLUSYONU 1000 ML.	15,00	ADET
18	POLİPROPİLEN MESH 10X15 CM	250,00	ADET
19	POLİPROPİLEN MESH 30X30 CM	20,00	ADET
20	DISPOSABLE TORASİK TROKAR 11.5MM	100,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20265519

NOT : 2027 YILI GENEL CERRAHİ MALZEMELERİ ALIM İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/34



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20265519

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **15/09/2026 TARİHİ, SAAT 00:00 'E/A KADAR**

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KADRİYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

21	THORACOPORT 5.5MM	10,00	ADET
22	VAKUM YARDIMLI BUYUK KAPAMA SETİ	1.000,00	ADET
23	VAKUM YARDIMLI TOPLAMA SETİ	1.000,00	ADET
24	DISPOSABLE ENDOSKOPIK VERES İGNESİ 120 MM	1.500,00	ADET
25	VERES İGNESİ 150 MM	50,00	ADET
26	POLYGLACTIN MESH	5,00	ADET
27	DISPOSABLE ORTA BOY KLIPLI ENDOSKOPIK KLİP ATICI 5 MM	50,00	ADET
28	POLİPROPİLEN MESH 15X15 CM	350,00	ADET
29	COMPOSITE MESH (10X15) (EMİLEBİLEN)	70,00	ADET
30	COMPOSITE MESH (20X15) (EMİLEBİLEN)	10,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20265519

NOT : 2027 YILI GENEL CERRAHİ MALZEMELERİ ALIM İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

3/34



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20265519

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN **15/09/2026 TARİHİ, SAAT 00:00 'E/A KADAR**

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) ELDEN GETİRMELERİ VEYA

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KADRİYE SOYLU

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

31	COMPOSITE MESH (20X30) (EMİLEBİLEN)	15,00	ADET
32	ULTRASONİK CERRAHİ SİSTEM HORTUM SETİ	20,00	ADET
33	NEGATİF BASINCLİ ACIK ABDOMEN YONETİM SİSTEMİ SETİ	500,00	ADET
34	LAPAROSKOPIK EMİLEBİLİR MESH SABİTLEYİCİ	150,00	ADET
35	NEGATİF BASINCLİ YARA TOPLAMA KABI	500,00	ADET
36	36 KHZ ULTRASONİK ASPIRATOR UCU SHEAR TIP	4,00	ADET
37	36 KHZ ULTRASONİK ASPIRATOR TUBİNG SET	20,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20265519

NOT : 2027 YILI GENEL CERRAHİ MALZEMELERİ ALIM İHALESİ

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

4/34

TEKNİK ŞARTNAME

11076 LAPAROSKOPIK EMİLMEYEN MESH SABİTLEYİCİ 234.0003

1. Tamamı disposable olmalıdır.
2. Endoskopik ameliyetlerde kullanıma uygun olmalıdır.
3. Endoskopik mesh sabitleyici stapler 5 MM çapında olmalıdır
4. Endoskopik mesh sabitleyici stapler içinde vida şeklinde 30 adet non-absorbabl zımba bulunmalıdır.
5. Endoskopik mesh sabitleyici stapler kontrollü ateşleme imkanı sağlaması için kademeli ateşleme özelliğine sahip olmalıdır.
6. CE ibraz etmelidir.
7. Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermelidir.
8. Tıbbi cihaz satınalma işlemleri için geçerli genelgede belirtildiği üzere teklif verilecek ürünlere ait sınıflandırma ve bu sınıflara ait belgeler ibraz edilmelidir.
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' nun 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.


Doçent Doktor
Z. Serhan DERICİ
Dip. No: 35588 Dip. Tescil No: 126872
DEÜTF Genel Cerrahi A.B.D.


Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

242.0012

7763 DUSUK POTASYUMLU ORGAN SAKLAMA SOLUSYONU (HTK SOL.) 1000 ML

1. Solüsyonu 1 lt'lik torbalarda olmalıdır.
2. Solüsyonda gözle görülebilen partiküller bulunmamalıdır.
3. Solüsyonun ambalajında herhangi bir delik, yırtık bulunmamalıdır.
4. Ürüne ait detaylı içerik bilgisi, yayınlar vb. mevcut olan internet sitesi bilgisi ile ayrıntılı kataloglar üniteye teslim edilmelidir.
5. Ürüne ait kardiyopleji alanında kullanımına ilişkin en az 10 adet kabul görmüş yurtdışı bilimsel yayın bir CD/DVD içerisinde ihale dosyasına eklenecektir. 1 adet de ihale öncesinde ilgili üniteye teslim edilmelidir.
6. Solüsyon berrak olmalı sarımtırak görüntü ihtiva etmemelidir.
7. Ürüne ilişkin ülkemizde kardiyopleji ve transplantasyon amaçlı kullanım yapan en az 5 er adet Üniversite veya Eğitim Araştırma hastanesi referans bilgisi verilecektir.
8. Ürünlerin CE Belgesi ihale dosyası ile beraber sunulacaktır
9. Solüsyonun ambalajının üzerinde son kullanma tarihi, batch numarası, ürün barkod numarası ve UBB kodu olmalıdır.
10. Ürünün yurtdışında hangi ülkelerde kullanıldığına dair ayrıntılı bilgi verilecektir.
11. İstekliler, teknik şartnameye madde madde karşılık gelecek şekilde marka, menşei belirterek teknik şartnameye uygunluk belgesi düzenleyecekler, bu belgeyi teklifleriyle birlikte sunacaklardır.
12. 1 Lt'lik Solüsyonun içeriğinde;
 - 12.1. 1000 ml. içeriği;
 - 12.2. 0.8766 g sodyum klorür 15.0 mmol/l
 - 12.3. 0.6710 g potasyum klorür 9.0 mmol/l
 - 12.4. 0.1842 g potasyum hidrojen 2-ketoglutarat 1.0 mmol/l
 - 12.5. 0.8132 g magnezyum klorür x 6 H₂O 4.0 mmol/l
 - 12.6. 3.7733 g histidin x HCl x H₂O 18.0 mmol/l
 - 12.7. 27.9289 g histidin 180.0 mmol/l
 - 12.8. 0.4085 g triptofan 2.0 mmol/l
 - 12.9. 5.4651 g mannitol 30.0 mmol/l
 - 12.10. 0.0022 g kalsiyum klorür x 2 H₂O 0.015 mmol/l
 - 12.11. Enjeksiyonluk su;
 - 12.12. Osmolalite: 300 mosmol/kg
- 12.13. Anyon: Klorür 50 mEq ihtiva etmelidir.
13. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS)` ne kayıtlı olmalıdır.
16. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

Doçent Doktor
E. Serhan DERİCİ
Dip. Tes. No: 126872
Genel Cerrahi A.D.

Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tes. No: 135432

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/07/2026 09:48:40

242.0012

242.0012

17. 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.
18. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
19. Ürün, özelliklerini koruyacak şekilde ambalajlanmış olmalıdır.

TEKNİK ŞARTNAME 223.0068

12703 ENDOSKOPİK SPESMEN ÇIKARMA TORBASI 15 MM (223.0068)

1. Disposable olmalıdır
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır
3. Endoskopik spesimen torba sisteminin şaftı 15mm çapında olmalıdır
4. Endoskopik spesimen torba sisteminin kanül uzunluğu en az 29 cm olmalıdır
5. Endoskopik spesimen torba sisteminde kanülün içinde torbanın bağlı bulunduğu iç şaft olmalıdır
6. Endoskopik spesimen torbası yırtılmaya dayanıklı poliüretan malzemeden imal edilmiş olmalıdır
7. Endoskopik spesimen torbasının ağız çapı en az 13cm, derinliği en az 15cm olmalı
8. Endoskopik spesimen torba sisteminin iç şaftı itildiğinde torba metal bir kasnağa bağlı olarak açılabilir
9. Endoskopik spesimen torba sisteminin iç şaftı arkasında bulunan ipe bağlı halka çekilerek torba kasnaktan ayrılabilir ve torbanın ağız büzülebilir
10. Torbanın büzülmesi için gerekli ipin kesilmesini sağlayan iç şaftta bulunan gizli bir bıçak olmalıdır
11. Endoskopik spesimen torba sisteminin iç şaftı üzerinde torbanın batın içinde açılma yönünü belirten bir uyarı yazısı olmalıdır
12. Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermelidir
13. Paket sterilizasyonu bozmayacak şekilde uygun açılabilir
14. Spesmen çıkarma torbası laparoskopik tüm vakalarda uygun kullanım ergonomisine sahip olmalıdır.
15. Spesmen çıkarma torbası spesmen çıkarılması esnasında formunu ve bütünlüğünü kaybetmemelidir.
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; 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.
- 16.5. 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.
- 16.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doçent Doktor
Z. Serhan DERİCİ
Dip.No:3508 Dip.Tes.No:12687
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.

Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

13200 CLINCH 5MM

223.0070

1. Ürün Laparoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır
2. Ürünün 5 mm trokarlar ile kullanılabilmesidir
3. Ürünün tutamak kısmı kolayca kilitlenebilecek şekilde açılıp kapanmaya uygun olmalıdır
4. Verimlilik ve fonksiyonellik sağlaması amacıyla tutamak kısmı rahat açılıp kapanabilen ergonomisine sahip olmalıdır
5. Kilit mekanizmasının tamamen devre dışı bırakılması işlemi kilit mekanizmasının açma - kapamasında kullanılan tuş ile yapılmamalı, ayrı bir ikinci tuş ile yapılmalıdır.
6. Clinch dokuyu travmatize etmemelidir.
7. Clinch kilit mekanizması ayrı bir tuş-düğme ile istenildiğinde sürekli / kalıcı olarak devre dışı bırakılabilmesidir.
8. Üzerinde marka model ismi yazılı olmalıdır.
9. Clinch tutacak kısmında koter bağlantısı vb. için fazladan bir çıkıntı/uç bulunmamalıdır.
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; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 10.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
- 10.7. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

[Signature]
Doçent Doktor
Z. Serhan DERİCİ
Dip. No: 5508 Dip. Tes. No: 12687
DEÜTF Genel Cerrahisi

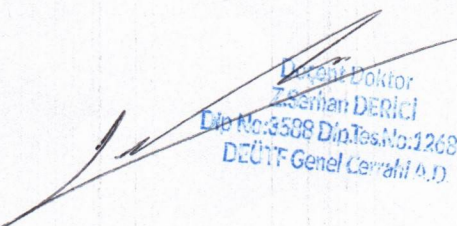
[Signature]
Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

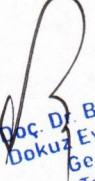
TEKNİK ŞARTNAME

12705 KLİP ATICI (L-ML) 10 MM

223.0071
223.0072

1. Disposable olmalıdır ve Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
2. Endoskopik Large klip atıcının içinde en az 15 adet titanium klip ve Endoskopik ML klip atıcı içinde en az 20 adet titanium klip bulunmalıdır.
3. Klip atıcı L-ML boylarında olmalıdır.
4. Endoskopik klip atıcısındaki klabin iç yüzeyinde, kapandığında ligasyon emniyeti sağlayan yatay ve dikey çentikler bulunmalıdır.
5. Klipler kapatma esnasında dokunun klip dışına kaymasını önleyen, distal ucun önce kapanması özelliğine sahip olmalıdır.
6. Endoskopik klip atıcının şaft çapı 10 +/- 0.5 mm olmalıdır veya ML 10 mm, L-12 mm olmalıdır.
7. Endoskopik klip atıcının şaft uzunluğu 30 ± 5 cm olmalıdır.
8. Endoskopik klip atıcının şaftı her iki tarafa 360° dönebilmelidir.
9. Klipler ağıza yarım otomatik olarak veya tam otomatik olarak sürülebilmelidir.
10. Endoskopik klip atıcıda klip kalmadığında, boş ateşlemeyle doku travması yaratılmasını önleyecek, son klip kilitleme mekanizması ya da son klip indikatörüne sahip olmalıdır.
11. Şaft trokardan geçiş esnasında esnemeyecek özellikte sert malzemeden yapılmış olmalıdır
12. Klipler dokuyu tahrip etmemelidir.
13. Klip bacakları üst üste tam kapanmalıdır.
14. Klip atıcı trokardan geçirilirken trokar valf mekanizmasına zarar vermemelidir
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.


Doç. Dr. Zeynep DERİCİ
Dip. No: 3508 Dip. Tes. No: 126872
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.


Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tes. No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

12706 DİSSEKTÖR 5MM (223.0073)

223.0073

1. Ürün Laparoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Ürünün 5 mm trokarlar ile kullanılabilmesidir
3. Ürünün tutamak kısmı kilitsiz şekilde açıp kapamaya uygun olmalıdır
4. Verimlilik ve fonksiyonellik sağlaması amacıyla tutamak kısmı rahat açılıp kapanabilen ergonomisine sahip olmalıdır
5. Verimlilik ve fonksiyonellik sağlaması amacıyla dissektörün uç kısmı ince disseksiyon yapılmasına uygun olmalıdır
6. 360 derece rotasyon yapabilme özelliğine sahip olmalıdır.
7. Tutamak kısmının arkasında veya üstünde monopolar koter bağlantısı olmalıdır
8. Dissektör ucu disseksiyon esnasında yaralanmaya yol açmayacak yapıda olmalıdır
9. Dissektör üzerinde marka/model ismi yazılı olmalıdır
10. Dissektör tutacak kısmı kesme ve disseksiyon esnasında cerrahın minimum efor ile işlem yapabilmesine uygun olmalıdır
11. GENEL ÖZELLİKLER
- 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 11.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.


Doçent Doç. Dr.
Z. Serhan DERİCİ
Dip No: 3588 Dip. Tes. No: 12697
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.


Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

12707 LAPAROSKOPIK MAKAS 5 MM (223.0076)

1. Ürün Laparoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Ürünün 5 mm trokarlar ile kullanılabilmesidir.
3. Ürünün tutamak kısmı kiltsiz şekilde açıp kapamaya uygun olmalıdır.
4. Verimlilik ve fonksiyonellik sağlaması amacıyla tutamak kısmı rahat açılıp kapanabilen ergonomisine sahip olmalıdır.
5. 360 derece rotasyon yapabilme özelliğine sahip olmalıdır.
6. Tutamak kısmının arkasında veya üstünde monopolar koter bağlantısı olmalıdır.
7. Makasın ucu, makas diseksiyonu esnasında yaralanmaya yol açmayacak yapıda olmalıdır
8. Makas üzerinde marka/model ismi yazılı olmalıdır
9. Makas tutacak kısmı kesme ve diseksiyon esnasında cerrahın minimum efor ile işlem yapabilmesine uygun olmalıdır
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 10.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doçent Doktor
Z. Serhan DERİCİ
Dip No: 3588 Dip. Tes. No: 12687
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.

Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

12708 DISPOSABLE ENDOSKOPIK SPESİMEN ÇIKARMA TORBA SİSTEMİ 10 MM (223.0078)

1. Tamamı disposable Olmalıdır.
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır
3. Endoskopik spesimen torbasının şaftı 10 mm çapında olmalıdır.
4. Endoskopik spesimen torbasının kanül uzunluğu 29 ± 2 cm olmalıdır.
5. Endoskopik spesimen torba sisteminde kanülün içinde torbanın bağlı bulunduğu iç şaft olmalıdır.
6. Endoskopik spesimen torbası yırtılmaya dayanıklı, lateks içermeyen poliüretan malzemeden imal edilmiş olmalıdır.
7. Endoskopik spesimen torbasının ağız çapı en az 6, derinliği 15 ± 2 cm olmalıdır.
8. Endoskopik spesimen torba sisteminin iç şaftı itildiğinde torba metal bir kasmağa bağlı olarak açılabilir.
9. Endoskopik spesimen torba sisteminin iç şaftı arkasında bulunan ipe bağlı halka çekilerek torba kasmaktan ayrılabilir ve torbanın ağız büzülebilir.
10. Torbanın büzülebilmesi için gerekli ipe kesilmesini sağlayan iç şaftta bulunan gizli bir bıçak olmalıdır.
11. Endoskopik spesimen torba sisteminin iç şaftı üzerinde torbanın batın içinde açılma yönünü belirten bir uyarı olmalıdır.
12. Steril paketlenmiş malzeme en az 3 yıl miyadlı olmalıdır.
12. Spesmen çıkarma torbası laparoskopik tüm vakalarda uygun kullanım ergonomisine sahip olmalıdır.
13. Spesmen çıkarma torbası spesmen çıkarılması esnasında formunu ve bütünlüğünü kaybetmemelidir.
14. Spesimenin çıkarıma uygun konumlanabilmesi için konik şekilde forma sahip olmalıdır
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' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 15.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 15.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.


Doç. Dr. Z. Serhan DERİCİ
Dip. No: 3588 Dip. Tes. No: 126872
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.


Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

12736 ABSORBE OLMAYAN POLİMER(POLİASETAL)KİLİTLİ LİGASYON KLİPS KARTUŞ (223.0081)

1. Klipsin bileşimi insan vücuduna hiçbir yan etkisi tespit edilmeyen absorbe olmayan Polimer-Pliasetat olmalıdır.
2. Klipsler tek kullanımlık ve steril olmalıdır.
3. Klips kartuşları 6 adet klips, kutular ise 14 adet kartuş içermelidir.
4. Klips tam kapama sağlayan "kayık şekilli" yapıda olmalıdır.
5. Klipsin uç kısmı mükemmel kapama sağlayan ve açılmayı engelleyen karşılıklı kilit mekanizmasına sahip olmalıdır.
6. Klipsin iç kısmında kaymayı engelleyen entegre edilmiş dişler bulunmalıdır.
7. Klips üzerinde klips aplikatörüne rahatlıkla oturan ve klipsin aplikatörden düşmesini engelleyen karşılıklı ayaklar bulunmalıdır.
8. Klips aplikatör üzerinde esneklik sağlayan " esnek köşe" yapısına sahip olmalıdır.
9. Klipsler radyo transparan olmalı, yapıları sayesinde MRI ve Röntgen cihazlarının manyetik alanlarından etkilenmemeli ve bu uygulamalarda görünmemelidir.
10. Klips kartuşlarının alt kısmında ameliyat eldivenine, elbisesine veya örtüye irtibatlandırmayı sağlayan yapışkan bant bulunmalıdır.
11. Klipslerin M (orta Boy), ML(orta - büyük boy), L (Büyük boy), ve XL (ekstra büyük boy) ebat seçeneği bulunmalıdır.
12. M (orta boy) klipsler 2.0-7.0mm, ML (orta-büyük boy) klipsler 3.0-10.0 mm, L (büyükboy) klipsler 5.0-13.0 mm ve XL (extra büyük boy) klipsler 7.0-16.0 mm arasındaki doku kütleleri ve damarları kapatma özelliğine sahip olmalıdır.
13. M (orta boy klipslerin açık cerrahi için 20-27 cm eğik, 27 cm 70 derece sağ açılı, ML (orta-büyük boy) klipslerin açık cerrahi için 20-27 cm eğik, 27 cm 70 derece sağ açılı ve laparaskopi için 32.5 cm çalışma uzunluğunda 5 mm çapında endoskopik Endo 5 L (büyük boy) klipslerin açık cerrahi için 20-27 cm eğik, 27 cm 70 derece sağ açılı laparaskopi için ise 32.5 cm çalışma uzunluğunda ve 10 mm Endo 10 endoskopik aplikatör, XL (ekstra büyük boy) klipslerin açık cerrahi 27 cm eğik 27 cm 70 derece sağ açılı ve laparaskopi için ise 32.5 çalışma uzuluğunda 10 mm çapında endoskopik aplikatör seçenekleri bulunmalıdır.
14. Açık cerrahi ve endoskopik klips aplikatörlerinin sökücüleri bulunmalıdır
15. ISO, CE, FDA gibi uluslar arası standartlardan en az birine sahip olmalıdır.
16. İmalatçı firmanın Türk Akreditasyon Kurumu tarafından verilen ISO ve CE onay belgesi bulunmalıdır.
17. M (orta boy) klips kartuşları koyu mavi renğinde, ML (orta-büyük boy) klips kartuşları koyu yeşil renğinde, L (büyük boy) klips kartuşları koyu leylak renğinde ve XL (ekstra büyük boy) altın sarısı renğinde olmalıdır.
18. Klips kartuşları ile klips aplikatörlerinin tutma halkaları aynı renkte olmalıdır.
19. Tedarikçi firma kliplerin kullanımı süresince 25 adet açık cerrahi klip atıcı, 19 adet laparoskopik klip atıcı, 3 açık cerrahi klip sökücü, 1 adet laparoskopik klip sökücü hastanemizin kullanımına sunacaktır.
20. Hasta güvenliğinin sağlanması açısından, klips kapattığı doku üzerinde bütünlüğünü korumalıdır, açılmamalı/kırılmamalıdır.
21. Klips yüksek kullanım ergonomisine ve güvenliğine sahip olmalıdır.
22. Doku klipslenmesi esnasında her iki bacak arasına doku yerleştirilerek pozisyonlama esnasında atıcıdan ayrılmamalıdır.
23. GENEL ÖZELLİKLER
- 23.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 23.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 23.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/07/2026 09:31:24

- 23.4. 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.
- 23.5. 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.
- 23.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.


Doçent Doktor
Z. Serhan DERİCİ
Dip No:3588 Dip.Tes.No:126872
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.

TEKNİK ŞARTNAME

13203 GRASPER 5MM (223.0083)

1. Ürün Laparoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Ürünün 5 mm trokarlar ile kullanılabilirdir
3. Ürünün tutamak kısmı kolayca kilitlenebilecek şekilde açılıp kapanmaya uygun olmalıdır
4. Verimlilik ve fonksiyonellik sağlaması amacıyla tutamak kısmı rahat açılıp kapanabilen ergonomisine sahip olmalıdır
5. Güvenli olabilmesi için grasper dokuda belirgin travma yapmamalıdır
6. Grasper dokuyu travmatize etmemelidir.
7. Grasper kilit mekanizması ayrı bir tuş-düğme ile istenildiğinde sürekli/kalıcı olarak devre dışı bırakılabilir.
8. Üzerinde marka/model ismi yazılı olmalıdır
9. Grasper tutacak kısmında koter bağlantısı vb. için fazladan bir çıkıntı/uç bulunmamalıdır
10. Kilit mekanizmasının tamamen devre dışı bırakılması işlemi kilit mekanizmasının açma-kapamasında kullanılan tuş ile yapılmamalı, ayrı bir ikinci tuş ile yapılmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
- 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 11.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
- 11.7. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

Doçent Doktor
Z. Serhan DERİCİ
Dip.No:3588 Dip.Tes.No:126872
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.

Doç. Dr. Berke MANDĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

11055 İRRİGASYON VE ASPIRASYONLU KOTER UCU 223.0088

1. Ürün disposable olmalıdır.
2. Laparoskopik cerrahide kullanılabilir olmalıdır
3. 5 mm trokar aracılığı ile kullanılabilir olmalıdır
4. Kanül içerisine yerleştirilmiş ucun, uç kısmı L şeklinde, arka kısmına monopolar elektrod bağlanarak koterizasyon yapabilme özelliği olmalıdır
5. L şeklinde uç tutamak kısmından tek el ile kontrol edilerek yalıtkan dış kılıfın içine rahatlıkla girip çıkabilecek özellikte olmalıdır
6. Tutamak kısmındaki kontrol düğmeleri aracılığı ile aspirayon ve irrigasyon sistemine bağlantı yapılabilmelidir
7. GENEL ÖZELLİKLER
 - 7.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 7.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 7.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 7.4. Teklif edilen ürün; 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.
 - 7.5. 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.
 - 7.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doçent Doktor
Z. Serhan DERİCİ
Dip No: 3588 Dip.Tes.No: 12687
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.

Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

13767 LİGA CLİP TEKNİK ŞARTNAMESİ (223.0093-4-5-6)

1. Klipler titanyumdan üretilmiş olmalıdır.
2. Klipler istenilen ölçülerde olmalıdır.
3. Kartuşlar en az 6 klipli olmalıdır.
4. Kartuş ve klipler steril ambalajlarında muhafaza edilmelidir.
5. Kartuş ve klipler tek kullanımlık olmalıdır.
6. Kliplerin tel yapısı, paralel olarak ucuca kapanmalı ve sert baskı anında kilitlenerek doku ve damarın kesilmesini engellemelidir.
7. Kliplerin metal alaşımı MRI ve Röntgen cihazlarının manyetik alanından hiç etkilenmeyecek şekilde olmalıdır.
8. Klipler işaretleme yapmak için kullanılabilir.
9. Teslimat esnasında her ölçülerde 3'er adet numune üzerinden değerlendirilecektir.
10. Malzemelerin teslim tarihinden itibaren 24 ay miyadı olmalıdır.
11. Sterilizasyon şekli ve son kullanım tarihi mutlaka belirtilmelidir.
12. Ürünler ile birlikte 70 adet aplikatör (klip atıcı) hastanemizin ihtiyacına uygun ölçülerde ücretsiz olarak verilecek, herhangi bir arıza durumunda tedarikçi firma değişim yapmayı taahhüt etmelidir.
13. Kartuşlardan atıcıya bir klip takılırken diğer kliplerin yapısı bozulmayacak şekilde düzenlenmiş olmalıdır.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
15. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
16. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
17. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
18. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
19. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
20. Kartuşlar klip atıcıya takılırken yapısı bozulmamalı, uyumlu olmalı ayrıca bir klibe takılırken diğer klipler yerinden oynamamalıdır.

Doçent Doktor
Z. Serhan DERİCİ
Dip No:3508 Dip.Tes.No:12687
DEÜTF Genel Cerrahi A.D

Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

8241 ORGAN SAKLAMA SOLUSYONU 1000 ML. (UW)

242.0025

1. Organ Koruma Solüsyonları 1 ltlik mediflex ve çift katlı steril torba içerisinde bulunmalıdır. Torba üzerinde perfüzyon kanalı dışında gerekirse ilaç ve katkı maddeleri için ikinci bir giriş yolu bulunmalıdır.
2. Ürünlerin depolama sıkıntısı yaşanmaması için üretim miadı minumum 2 sene olmalı ve ünitemize teslim edilen malzemeler en az 14 aylık raf ömrüne sahip olmalıdır.
3. Solüsyonlar +2 / +25C da muhafaza edilebilir olmalıdır. Soğuk zincir gerektirmemelidir.
4. Organ Koruma Solüsyonunda gözle görülebilen partiküller bulunmamalı soğutma işlemi sonrası kristalleşme kesinlikle yaşanmamalıdır.
5. Solüsyonun ambalajının üzerinde son kullanma tarihi ve lot numarası açıkça yazılı olmalıdır
6. Solüsyonun dış ambalajında herhangi bir delik, yırtık bulunmamalıdır.
7. Ürünler halen en az 5 (Beş) Üniversite Hastanesinin Organ Nakil Merkezi tarafından sorunsuz şekilde kullanılıyor olmalıdır. Ürünlerin kullanıldığı bu merkezlere ilişkin referans listesi teklifle birlikte sunulmalıdır.
8. Teknik şartname maddelerine birebir uyulduğuna dair teknik şartnameye cevap yazısı yazılarak teklifle beraber sunulmalıdır. Teknik şartname maddelerine uymadığı tespit edilen ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır
9. 1 ltlik Koruma Solüsyonu içeriğinde ;

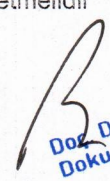
9.1. Poli (0-2-hidroksimetil) nişasta 0.40 ? 0.50 MS1) (Pentafraksiyon*)	50.0	g/l
9.2. Laktobiyonik Asit (Lakton olarak)	35.83	g/l
9.3. Potasyum Hidroksit	5.61	g/l
9.4. Adenosin	1.34	g/l
9.5. Allopurinol	0.136	g/l
9.6. Potasyum Dihidrojen Fosfat (monobasic)	3.4	g/l
9.7. Magnezyum Sülfat x 7H2O	1.23	g/l
9.8. Raffinoz x 5H2O	17.83	g/l
9.9. Glütathiyon	0.922	g/l
- 9.10. Sodyum Hidroksit Adjust to Ph 7.4
10. İhtiva etmelidir
11. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
12. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır.
13. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
14. 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.
15. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

TEKNİK ŞARTNAME

12718 POLİPROPİLEN MESH TEKNİK ŞARTNAMESİ (224.0009-10-19)

1. Mesh polipropilen yapısında olmalıdır.
2. Laporoskopik kullanım için uygun olmalıdır.
3. Trokardan rahatça geçebilmeli ve içeride rahatça açılabilmelidir
4. Farklı boyutlarda mesh alınacaktır:10x15±2cm,15x15±2cm,35x22±2cm
5. Fonksiyonellik ve kullanım kolaylığı için tüm boyutlar aynı marka olmalıdır.
6. CE belgesi olmalıdır.
7. Makro gözenekli yapıda olmalıdır
8. Büyük gözenekler (2,0±0,4 x 2,4±0,4 mm) büyüklükte olmalıdır
9. Açık inguinal ve açık ventral ve ekstrapéritoneal herni onarımı için uygun olmalıdır
10. Kolay kullanımı olmalı, karın duvarı uyumluluğu sağlamalı, aşırı esneme ve yırtılmaya karşı dirençli olmalıdır.
11. İstenildiğinde boyuta göre kesilebilir olmalıdır
12. Yüzey Yoğunluğu 46±3 g/m2'lik optimum yüzey yoğunluğunda olmalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
- 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 13.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 13.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir


Doçent Doktor
Dr. Serhan DERİCİ
Dip.No:3588 Dip.Tes.No:126872
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.


Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

11061 DISPOSABLE TORASİK TROKAR (5-15 MM) 227.0107

1. Tamamı disposable olmalıdır.
2. Torakoskopik ameliyatlara kullanıma uygun olmalıdır.
3. Trokar sistemi, obtüratör ve kanülden oluşmalıdır.
4. Kanülün uzunluğu 60 mm olmalıdır.
5. Obtüratörü künt uçlu olmalıdır.
6. Kanülün göğüs duvarına sabitlenebilmesi için vida sistemi olmalıdır.
7. Kanülün materyali yalıtkan plastik olmalıdır.
8. Thoracoport kanülü ile çapı 5,5mm den 15mm ye kadar olan el aletler ile kullanıma uygun olmalıdır.
9. Kanül üzerinde silikon membran sistemi bulunmalıdır.
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 3 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 10.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Volkan KARAÇAM
Dokuz Eylül Üniversitesi
Uygulama ve Araştırma Hastanesi
Göğüs Cerrahisi Anabilim Dalı
Dip. Tescil No: 45577-63775

Prof. Dr. Aydın ŞANLI
Göğüs Cerrahisi Uzmanı
Dip. No: 6290
Uzm. Tescil No: 45577-63775

TEKNİK ŞARTNAME

11063 DISPOSABLE TORASİK TROKAR (5,5 MM) 222.0103

1. Tamamı disposable olmalıdır.
2. Torakoskopik ameliyatlara kullanıma uygun olmalıdır.
3. Trokar sistemi, obtüratör ve kanülden oluşmalıdır.
4. Kanülün uzunluğu 60 mm olmalıdır.
5. Obtüratörü künt uçlu olmalıdır.
6. Kanülün göğüs duvarına sabitlenebilmesi için vida sistemi olmalıdır.
7. Kanülün materyali yalıtkan plastik olmalıdır.
8. Thoracoport kanülü ile çapı 5,5mm ye kadar olan el aletler ile kullanıma uygun olmalıdır.
9. Kanül üzerinde silikon membran sistemi bulunmalıdır.
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 3 yıl olmalıdır.
 - 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 10.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 10.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Volkan KARAÇAM
Dokuz Eylül Üniversitesi
Tıp Fakültesi Hastanesi
Göğüs Cerrahisi Anabilim Dalı
Dip. Tescil No: 109650

Prof. Dr. Aydın ŞANLI
Göğüs Cerrahisi Uzmanı
Dip. No: 6290
Uzm. Tescil No: 45577-63776

TEKNİK ŞARTNAME

11104 VAKUM YARDIMLI BÜYÜK KAPAMA SETİ 213.0002

1. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti ile Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi birbirine uygun üretilmiş, aynı marka olmalı ve tedavi sürekliliği sağlanabilmelidir.
2. Vakum Yardımlı Büyük Boy Yara Kapama seti içinde ki kapama seti, yara tedavisinden en etkin sonucu alabilmek için negatif basıncı tüm yara yüzeyine homojen dağıtabilecek hidrofobik özellikte olmalıdır.
3. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti arada sağlıklı doku bulunan birden çok yarayı ekstra düzeneğe gerek kalmadan negatif basıncı iletebilecek özelliğe sahip olmalıdır.
4. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti içindeki kapama çok eksüdalı, enfekte ve kaviteli yaralarda, yara boşluğunu doldurarak kapamaya olanak tanınmalıdır.
5. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti içindeki kapama en az 300 cm² yüzey alanına sahip yaraları kapatabilmelidir.
6. Ünite tarafından verilen basınç şiddeti ayarlanabilmeli (sabit basınçta olmamalı) ve hasta güvenliği için set 50-200 mmHg aralığında ayarlanabilen basınca göre çalışabilecek düzeneğe sahip olmalıdır.
7. Vakum Yardımlı Yara Kapama Üniti ile bağlantıyı sağlayacak düzenek vakum yardımcı büyük boy kapama seti içinde bulunmalıdır. Set içinden çıkan bağlantı hortumunun, vakum yardımcı büyük boy kapama seti içindeki kapama süngerini uygulanan yara bölgesinden kaldırmadan, hastayı belirli bir süre Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesinden ayırmaya olanak tanıyacak biçimde bağlantı yeri ve klempleri bulunmalıdır.
8. Vakum Yardımlı Büyük boy kapama seti, yaraya uygulanan negatif basıncın yara ile cihaz arasında herhangi bir noktada kesintiye uğramasını algılayabilen bir düzeneğe sahip olmalıdır.
9. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti içerisinde bulunan drape şeffaf, steril ve hava sızdırmaz nitelikte olmalıdır.
10. Vakum yardımcı yara kapama setinin yara yatağında bahsedilen etkilerinin hepsi, istenildiğinde firma tarafından teknik dökümanlar ile ispatlanmalıdır.
11. Vakum yardımcı büyük boy kapama seti orijinal ambalajlarda tek kullanımlık ve steril olmalıdır.
12. Vakum yardımcı büyük boy kapama setleri tükeninceye kadar Hastanemiz kliniklerinde kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından hastanenin ihtiyacı kadar Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi ücretsiz olarak sağlanmalı ve verilecek VYYK Ünitesinin hasta güvenliği ve sağlığı açısından T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onayı olmalıdır.
13. Mevcut cihazlarda arıza olması halinde veya ihtiyaç duyulduğunda firma tarafından daha fazla cihaz desteği 24 saat içinde sağlanmalıdır.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
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.

Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

Doçent Doktor
Z. Serhan DEĞİRCİ
Dip No: 3586 Dip Tes No: 126872
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.

TEKNİK ŞARTNAME

4939 VAKUM YARDIMLI TOPLAMA SETİ 213.0004 - 213.0023

1. Vakum yardımcı toplama seti ile Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi birbirine uygun üretilmiş, aynı marka olmalı ve tedavi sürekliliği sağlanabilmelidir.
2. Vakum yardımcı toplama setinin Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesine bağlantı yerinde, toplama kabından Vakum Yardımlı Yara Ünitesi tarafına dışarı koku, bakteri ve sıvı geçişini engelleyen filtreleri bulunmalıdır.
3. Vakum yardımcı toplama seti içerisinde bulunan toplama kabı hiçbir şekilde açılmamalı ve tamamen tek kullanımlık olmalıdır.
4. Vakum yardımcı toplama kabı hastanın ve sağlık personelinin güvenliği ve sağlığı açısından kolayca delinebilir ve kesilebilir yapıda olmamalıdır.
5. Vakum yardımcı toplama seti en az 300ml sıvı toplama kapasitesine sahip olmalıdır.
6. Vakum yardımcı toplama kabı, içinde toplanan sıvıyı jelleştirip hareket etmesini engelleyecek özellikte olmalıdır.
7. Vakum yardımcı toplama seti, kapama setinden gelen bağlantı hortumu ile tamamen uyumlu olmalı ve kolaylıkla takılabilmelidir. Toplama seti yaraya uygulanan negatif basıncın yara ile cihaz arasındaki herhangi bir noktada kesintiye uğramasını algılayabilen bir düzeneğe sahip olmalıdır.
8. Vakum yardımcı toplama setleri tükeninceye kadar Hastanemiz kliniklerinde kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından hastanenin ihtiyacı kadar Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesi ücretsiz olarak sağlanmalı ve verilecek VYYK Ünitesinin hasta güvenliği ve sağlığı açısından T.C. Sağlık Bakanlığı tarafından onay olmalıdır.
9. Mevcut cihazlarda arıza olması halinde veya ihtiyaç duyulduğunda firma tarafından daha fazla cihaz desteği 24 saat içinde sağlanmalıdır.
10. Ürün tekli orijinal ambalajlarda ve tek kullanımlık olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 11.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Berke MANÖL
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip/Tescil No: 135432

Doçent Doktor
Z. Serhan DERİCİ
Dip No: 3588 Dip Tes No: 126872
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.

TEKNİK ŞARTNAME

12711 DISPOSABLE ENDOSKOPIK VERES İĞNESİ (223.0117)

1. Ürün Disposable ve 120 mm boyunda olmalıdır.
2. Laparoskopik cerrahide pneumoperitoneum oluşturmak amacıyla kullanıma uygun olmalıdır.
3. Ürün 14 Gauge çapında olmalıdır.
4. Ürünün uç kısmı keskin olmalıdır.
5. Ürünün ucunda batına girince bıçağı kapatan koruyucu kılıf mekanizması bulunmalıdır.
6. Ürünün tutaç kısmında iğnenin ucundaki bıçağın konumunu gösteren bir indikatör olmalı ve bu indikatör batın içerisindeki katmanların tümünde güvenli ve sağlıklı olarak çalışabilir olmalıdır.
7. Bıçağın konumunu gösteren indikatöre ek olarak fasia geçişi sırasında işitsel uyarı mekanizması bulunmalıdır.
8. Ürünün bıçak ve insuflatör kanülü birbirinden ayrılmamalıdır
9. Ürün gaz hortumu bağlantı noktası pozisyonlama esnasında kırılmaya mukavemetli olmalıdır.
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 10.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doçent Doktor
Z. Serhan DERİCİ
Dip. No: 13588 Dip. Tes. No: 126872
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.

Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylöl Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

12712 VERES İĞNESİ 150MM (223.0118)

1. Steril tekli orijinal ambalajlarında, disposable olmalıdır.
2. İğne uzunluğu 150 mm olmalıdır.
3. İğnenin ucunda batına girince bıçağı kapatan bir güvenlik kılıfı olmalıdır.
4. Tutacın batına girildiğini anlamak için duyulabilecek bir ses verme özelliğine sahip olmalıdır.
5. Tutaç üzerinde, iğnenin ucundaki bıçağın konumunu gösteren iki renkli (kırmızı/yeşil) bir indikatör olmalıdır.
6. Ürünün bıçak ve insuflatör kanülü birbirinden ayrılmalıdır.
7. Ürün gaz hortumu bağlantı noktası pozisyonlama esnasında kırılmaya mukavemetli olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 8.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doçent Doktor
Z. Serhan DERİCİ
Dip No:3508 Dip.Tes.No:12687
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.

Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

12717 POLYGLACTİN MESH (224.0011)

1. Mesh polyglactinden üretilmiş olmalıdır.
2. CE belgesi olmalıdır.
3. $15\pm 2 \times 15\pm 2$ cm ve $30\pm 2 \times 30\pm 2$ cm en az iki ayrı ölçüde üretilmiş olmalıdır.
4. Barsak yüzeyi ile doğrudan temas durumunda barsak duvarında erozyon yaratmayacak özellikte olmalıdır.
5. GENEL ÖZELLİKLER
 - 5.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 5.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 5.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 5.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 5.5. 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.
 - 5.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.


Doçent Doktor
Z. Serhan DERİCİ
Dip. No: 3588 Dip. Tes. No: 12687
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.


Dr. Bülent MANDİĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tes. No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

12716 DISPOSABLE ORTA BOY KLİPLİ ENDOSKOPIK KLİP ATICI 5 MM (223.0143)

1. Disposable olmalıdır.
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
3. Endoskopik klip atıcının şaftı 5 mm çapında olmalıdır.
4. Endoskopik klip atıcı içinde 18+/-3 adet titanyum klip bulunmalıdır.
5. Klabin dokuda kapanmadan önceki çene ağız açıklığı 3.6 mm, kapandıktan sonraki uzunluğu 9.1(+/- 0,3) mm olmalıdır.
6. Endoskopik klip atıcısının şaft uzunluğu 33 cm olmalıdır.
7. Endoskopik klip atıcısının şaft kısmı metal olmalıdır.
8. Endoskopik klip atıcısının çenesi görüş kolaylığını sağlamak üzere açılı dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Endoskopik klip atıcısında arka kısmında bulunan dijital ekran sayesinde ürünün içinde kaç adet klip kaldığı takip edilebilmelidir veya sın 2 klip kaldığında gösteren renkli indikatör bulunmalıdır.
10. Endoskopik klip atıcısının tutağı üzerinde rahat manipülasyon için gripler yer almalıdır.
11. Endoskopik klip atıcısındaki klip, dokuyu tümüyle içine alabilmesi için ön uçtan başlayarak arkaya doğru kapanmalıdır.
12. Endoskopik klip atıcısı 360 derece rotasyon özelliğine sahip olmalıdır.
13. Endoskopik klip atıcısındaki klabin trokardan giriş ve çıkış sırasında düşmesini engellemek için klabin çeneye yüklenmesi kullanıcı tarafından manuel olarak sağlanmalıdır veya otomatik klip yükleme yapabilmelidir.
14. Endoskopik klip atıcısındaki tutaç ön kolunun hafifçe sıkılması sayesinde birinci kademedeki klip önce çeneye yerleşmeli, ikinci kademedeki tutaç sonuna kadar sıkıştırılarak ligasyon tam olarak yapılabilirmelidir veya otomatik klip yükleme/atma ile ligasyon yapabilmelidir.
15. Klipler dokuyu tahrip etmemelidir.
16. Klip bacakları üst üste tam kapanmalıdır.
17. Klip atıcı trokardan geçirilirken trokar valf mekanizmasına zarar vermemelidir.
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; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 18.5. 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.
- 18.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.


Doç. Dr. Z. Serhan DERICI
Dip. No: 3588 Dip. Tes. No: 126872
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.


Doç. Dr. Berke MANDOLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tes. No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

12719 KISMİ EMİLEBİLEN ÇİFT YÜZLÜ MESH (224.0023-24-25)

1. Üst yüzü polipropilen veya polyester yapısında olmalıdır.
2. Alt yüzü adezyon oluşumunu önlemek amacıyla üretilmiş ve bu maddede sıralanan herhangi bir bileşimden üretilmiş olmalıdır: omega 3 yağasidi , beta glucan ,seprafilm veya yamanın alt yüzeyindeki transparan film oxide olmuş atelokolajen tipli, polietilenglikol ve gliserol karışımından oluşmalıdır.
3. Farklı sayılarda 4 farklı boyutta mesh alınacaktır: 10x15±5cm, 18x24±5cm, 20x30±5cm, 30x35±5cm
4. Laparoskopik kullanıma uygun olmalıdır: Trokardan rahatça geçebilmelidir.
5. Trokardan batına geçirildikten sonra içeride rahatça açılabilmelidir.
6. İlgili tedarikçi teslim edilen her 5 adet mesh için 2 adet en az 15 emilebilir zimba içeren, 2 adet en az 30 emilebilir zimba içeren, 1 adet en az 30 emilemeyen zimba içeren steril ve laparoskopik kullanıma uygun mesh sabitleme zimba atıcısını vermeyi taahhüt etmelidir.
7. CE belgesi olmalıdır.
8. Kolay kullanımı olmalı, karın duvarı uyumluluğu sağlamalı, aşırı esneme ve yırtılmaya karşı dirençli olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
10. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
11. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
12. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
13. 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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doçent Doktor
Z. Şahin DERİCİ
Dip. No: 13508 Dip. Tes. No: 126872
EEÜTF Genel Cerrahi A.D.

Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

7291 23 KHZ ULTRASONİK ASPIRATÖR TUBING SET 199.0011

1. Teklif edilecek tubing set demirbaşında bulunan Cusa Excel ultrasonik aspiratör ile birebir uyumlu olmalıdır. Uyumlu olmayan teklifler kesinlikle değerlendirmeye alınmayacaktır.
2. Teklif edilecek tubing set Cusa Excel 23 kHz elceği ile kullanılmalıdır. Bu özellik kutu üzerinde açıkça belirtilecektir.
3. Teklif edilecek tubing set tek kullanımlık ve steril pakette bulunmalıdır.
4. Teklif edilecek tubing setin CE etiketi bulunmalıdır.
5. Teklif edilecek tubing set orijinal olmalıdır ve durum katalog vs ile ispatlanmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
9. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
11. 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.

Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

Doçent Doktor
Zeynep DERİCİ
Dip No: 6588 Dip Tes No: 126972
Dip. Tescil No: 135432

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

11106 NEGATİF BASINÇLI AÇIK ABDOMEN YÖNETİM SİSTEMİ SETİ -213.0022

1. Açık abdomen kapama seti negatif basınç yardımı ile çalışmalıdır.
2. Açık abdomen kapama seti, negatif basınç ünitesi ile uyumlu olmalıdır.
3. Açık abdomen kapama seti, fasiyayı daha erken kapatabilmek için negatif basıncı tüm abdomene homojen olarak dağıtılabilecek hidrofobik perfore süngere sahip olmalıdır.
4. Açık abdomen kapama seti, abdominal duvar ile veiseranın arasındaki ayrımı sağlama ve abdominal içerikleri koruma özelliğinde olup tek veya iki (2) katlı fenestre silikon viseral tabakaya sahip olmalıdır.
5. Açık abdomen kapama seti, viseral koruyucu tabakasını, yerleştirme için sutur gerektirmemeli ve abdomene yeniden giriş için kolaylık ve hızlı uygulama sağlamalıdır.
6. Açık abdomen kapama seti, viseral koruyucu tabakası 660+/- 10x800+/-10mm (oval) ebatlarında ve 15 mm kalınlığında en kapsüle sünger uzantıları içermeli veya viseral koruyucu tabakası 600+/-10x800+/-20mm ebatlarında ve en fazla 1 mm kalınlığında kesilebilir ve eksuda geçişine izin veren gözeneklere sahip yapıda olmalıdır.
7. Açık abdomen kapama seti negatif basıncı hidrofobik perfore sünger aracılığı ile iletmeli ve medyal tansiyon oluşturarak, fasiyal retraksiyon ve etki alanı kaybı en aza indirmelidir.
8. Açık abdomen kapama setinde bulunan drape, şeffaf, steril ve hava sızdırmaz nitelikte olmalıdır.
9. Açık abdomen kapama seti tek kullanımlık ve steril ve orjinal ambalajında olmalıdır.
10. Açık abdomen kapama seti kullanımı sona erinceye kadar hastanede kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından 1 adet negatif basınç ünitesi ücretsiz olarak bırakılmalıdır. Mevcut cihazda arıza olması durumunda veya ihtiyaç olduğunda firma yedek cihaz desteği 24 saat içerisinde sağlamalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 11.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Berke MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tes. No: 135432

Dr. Öğr. Üyesi Emre KARADENİZ
Dokuz Eylül Univ. Genel Cerrahi A.D.
Genel Cerrahi /
Gastroenteroloji Cerrahisi Uzm.
Dip. Tes. No: 135432

TEKNİK ŞARTNAME

12151 LAPAROSKOPIK EMİLEBİLİR MESH SABİTLEYİCİ

234.01.06

1. Tamamı disposable olmalıdır.
2. Endoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
3. Endoskopik mesh sabitleyici stapler 5 mm çapında olmalıdır.
4. Endoskopik mesh sabitleyici stapler içinde vida şeklinde 30 adet veya 25 adet çapa şeklinde absorbe olabilen zimba bulunmalıdır.
5. Endoskopik mesh sabitleyici stapler kontrollü ateşleme imkanı sağlaması için kademeli ateşleme özelliğine veya yaylı ateşleme mekanizmasına sahip olmalıdır.
6. Endoskopik mesh sabitleyici staplerin tutuş kısmı cerraha manipülasyon rahatlığı sağlaması için parmakların oturabileceği girintilere sahip olmalıdır.
7. Endoskopik staplerin içindeki vida zimbalar 52 hafta sonunda absorbe olmalıdır.
8. Endoskopik mesh sabitleyici staplerdaki zımbanın üst kısmı ateşleme sonrası etrafındaki diğer dokulara zarar vermemesi ve daha güçlü mesh sabitlemesi sağlaması için düz veya kulakçıklarla dokuya tutunabilme teknolojisine sahip olmalıdır.
9. CE ibraz etmelidir.
10. Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermemelidir.
11. Tıbbi cihaz satınalma işlemleri için geçerli genelgede belirtildiği üzere teklif verilecek ürünlere ait sınıflandırma ve bu sınıflara ait belirtilen belgeler ibraz edilmelidir.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 12.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 12.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 12.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.


Doçent Doktor
Z. Serhan DERICİ
Dip. No: 3508 Dip. Tescil No: 12687
DEÜTF Genel Cerrahi A.D.


Doç. Dr. Feriye MANOĞLU
Dokuz Eylül Üniversitesi
Genel Cerrahi
Dip. Tescil No: 135432

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAME

25.02.13

10545 36 KHZ ULTRASONİK ASPIRATÖR TUBİNG SET

1. Teklif edilecek tubing set hastanemiz demirbaşında bulunan Cusa Excel ultrasonik aspiratör ile birebir uyumlu olmalıdır. Uyumlu olmayan teklifler kesinlikle kabul edilmeyecektir.
2. Teklif edilecek tubing set Cusa Excel 36 KHz elceği ile kullanılmalıdır. Bu özellik kutu üzerinde açıkça belirtilmelidir.
3. Teklif edilecek tubing set steril pakette ve tek kullanımlık bulunmalıdır.
4. Teklif edilcek tubing setin CE etiketi bulunmalıdır.
5. Teklif edilecek tubing set orijinal olmalıdır ve durum katalog vs. ile ispatlanmalıdır.

[Handwritten signature]

Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi
Prof. Dr. Cihan AĞALAR
Genel Cerrahi A.D.
Dip. No: 26887 / 30360

Dr. Öğr. Üyesi Emre KARADENİZ
Dokuz Eylül Univ. Genel Cerrahi A.D.
Genel Cerrahi /
Gastroenteroloji Cerrahisi Uzm.
Dip. Tes. No: 16526 / 154224