



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20197271

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 09/12/2019 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA

İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ELEKTRODE PADS (H.P)	70,00	ADET
2	BURUN TAMPONU 8 CM	400,00	ADET
3	DAMLA AYARLAYICISI	15.000,00	ADET
4	LARENGEAL MASKE NO:1.5	15,00	ADET
5	LARENGEAL MASKE NO:2.5	50,00	ADET
6	LARENGEAL MASKE NO:3	15,00	ADET
7	LARENGEAL MASKE NO:4	120,00	ADET
8	LARENGEAL MASKE NO:5	330,00	ADET
9	BIYOSIT BARIYERLI KORUYUCU EL DİVEN	260,00	ÇİFT
10	ENDOTRAKEAL TUP BALONLU (SUBGLOTTİK) ASPIRASYON KANALLI NO:7,5	15,00	ADET

TEKLİF NO : 20197271

NOT : ÖDEMELER 180 GÜN 22/Ç KAPSAMINDADIR. TEKLİFLERDE MARKA, UBB KODU VE TESLİM TARİHİ 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.

Ek: Teknik Şartname (11 syf)

FORM NO: MYS_0072



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20197271

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 09/12/2019 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA

İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	ENDOTRAKEAL TUP BALONLU (SUBGLOTTİK) ASPIRASYON KANALLI NO:8	70,00	ADET
12	ENDOTRAKEAL TUP BALONLU (SUBGLOTTİK) ASPIRASYON KANALLI NO:8,5	70,00	ADET

TEKLİF NO : 20197271

NOT : ÖDEMELER 180 GÜN 22/Ç KAPSAMINDADIR. TEKLİFLERDE MARKA, UBB KODU VE TESLİM TARİHİ 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.

Ek: Teknik Şartname (11 syf)

FORM NO: MYS_0072

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

202.0001.000	ELEKTRODE PADS (H.P)	ADET	70
197.0001.000	BURUN TAMPONU 8 CM	ADET	400
193.0001.000	DAMLA AYARLAYICISI	ADET	15000
226.0003.000	LARENGEAL MASKE NO:1.5	ADET	15
226.0005.000	LARENGEAL MASKE NO:2.5	ADET	50
226.0006.000	LARENGEAL MASKE NO:3	ADET	15
226.0007.000	LARENGEAL MASKE NO:4	ADET	120
226.0008.000	LARENGEAL MASKE NO:5	ADET	330
200.0012.000	BIYOSIT BARIYERLİ KORUYUCU EL DİVEN	ÇİFT	260
207.0048.000	ENDOTRAKEAL TUP BALONLU (SUBGLOTTİK) ASPIRASYON KANALLI NO:7,5	ADET	15
207.0049.000	ENDOTRAKEAL TUP BALONLU (SUBGLOTTİK) ASPIRASYON KANALLI NO:8	ADET	70
207.0050.000	ENDOTRAKEAL TUP BALONLU (SUBGLOTTİK) ASPIRASYON KANALLI NO:8,5	ADET	70

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5293) ELEKTRODE PADS (H.P)

Açıklama : ELEKTRODE PADS (H.P)

- İstemi yapılan patch, hastaların trans-thoracic defibrilasyon/kardiyoversiyonu için kullanılacaktır.
- Kullanılacak olan patch in girişleri, klinikte bulunan defibrilatöre bağlanacak olan adaptör çıkışı ile uyumlu olacaktır ve mevcut kablo ile patch kullanılabilir.
- External patch in hasta ile temas eden yüzeyi jel emdirilmiş sünger, dış taraf ise polyurethanedan mamül olacaktır.
- External patch in yapışkan yüzeyi alerjik olmayan ve yerinden kolay çıkmayan bir yapışkan ile kaplı olacaktır.
- External patch düşük değerler ile defibrilasyon/ kardiyoversiyon yapılabilmesi için geniş yüzey alanına sahip olacaktır .
- External patchlar steril olarak paketlenmiş olacak ve her pakette iki adet patch bulunacaktır.
- External patch lere bağlı olarak en az 25 cm boyutunda yüksek voltaja dayanıklı kablo bulunacak ve kablo ucundaki konnektör defibrilatör adaptörüne uygun sokete sahip olacaktır.
- External padler, gerektiğinde transthoracic pace işlemi için de kullanılabilir.
- External pad düşük empedanslı olacak ve external defibrilatörü empedans ölçümü yapabilmesi için gerekli elektronik devreye sahip olacaktır.
- 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 1 yıl olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 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 teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 10.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 10.6. 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.
- 10.7. 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.

(3526) LARENGEAL MASKE NO:2.5

Açıklama : LARENGEAL MASKE NO:2.5

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.

(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.

(3526) LARENGEAL MASKE NO:5

Açıklama : LARENGEAL MASKE NO:5

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.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 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.sgg.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.

(6879) ENDOTRAKEAL TUP BALONLU (SUBGLOTTİK) ASPIRASYON KANALLI NO:8

Açıklama : ENDOTRAKEAL TUP BALONLU (SUBGLOTTİK) ASPIRASYON KANALLI NO:8

1. Tek kullanımlık steril paketlerde kullanıma sunulmalıdır.
2. Subglottik bölgede biriken sekresyonların aspirasyonuna imkan veren birer adet ekstra lümeni ve aspirasyon portu bulunmalıdır.
3. Aspirasyon lümeni, entübasyon tüpüne sabit bağlı olmalıdır.
4. Kullanılmadığı takdirde aspirasyon lümeninin kapatılmasına olanak sağlayan kapağı bulunmalıdır.
5. Endotrakeal tüpün boyutları üzerinde yazılı olmalıdır.
6. Tüp standart 15 mm devre konnektörüne sahip olmalıdır.
7. 6.0 - 6,5 - 7.0 - 7.5 - 8.0 - 8.5 - 9.0 mm arasında cuff'lı boyları olmalıdır.
8. Distal uçta bulunan cuff'ın basıncının kontrolünün sağlanması için tüpün uç kısmında pilot balon bulunmalıdır.
9. Malzeme depo teslim tarihinden itibaren 2 yıl miadlı olmalıdır.
10. X-ray çizgisi bulunmalıdır.
11. Tüpün üzerinde iç ve dış çapı belirtilmiş olmalıdır.
12. Lateks içermemelidir.
13. Düşük basınç yüksek hacim kaf özelliği olmalı ve belgelendirilmelidir.
14. Düşük kaf Cidar kalınlığı sayesinde kafın şişirilmesiyle oluşabilecek kırışıklıkları önleyerek enfeksiyonun azaltılmasına yardımcı olmalıdır.
15. Paketin üzerinde Türkçe açıklama ve kutuda Türkçe kullanım talimatı bulunmalıdır.
16. GENEL ÖZELLİKLER
 - 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 16.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 16.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.

- 16.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 16.5. 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.
- 16.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5198) DAMLA AYARLAYICISI

Açıklama : DAMLA AYARLAYICISI

1. Y enjeksiyon portu ve tüm standart infüzyon setlerine uygun, bir ucu dişi diğer ucu erkek luer-lock konnektörlü olmalıdır.
2. İnfüzyon setleri ve üçlü musluklarla kullanıldığında kaçak yapmamalıdır.
3. Akış düzenleyici ayar vanası numaralandırılmış olmalı ve belirtilen ml. ölçüsünde sıvı akışını sağlamalıdır.
4. Akış düzenleyici ayar vanasının on-off konumu belirgin olmalıdır.
5. Akım hızı 5-250 ml/saat olmalıdır.
6. Sayacın üzerinde 5-250 ml sınırlarını gösteren rakamlara karşılık gelen belirgin, okunabilir çizgiler olmalıdır.
7. Savaş elle moniplasyona imkan verecek büyüklükte olmalı, kolaylıkla döndürülebilmelidir.
8. Döndürme kısmında hava oluşum ve tutulumuna neden olmamalıdır.
9. Dokulara toksik olmayan yüksek kalite saydam malzemeden üretilmiş olmalıdır.
10. Firma ürünün (+/-) %5 hassasiyetle çalıştığını belgelemelidir.
11. Setin uzunluğu 40cm (+/-)5cm olup set yumuşak kolay kırılmayan özel malzemeden üretilmiş olmalıdır.
12. Tek tek paketlenmiş ve steril olmalıdır.
13. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle en az 10 adet numune bırakılmalıdır.
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 1 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; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 14.5. 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.
 - 14.6. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.

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

(6879) ENDOTRAKEAL TUP BALONLU (SUBGLOTTİK) ASPIRASYON KANALLI NO:7,5

Açıklama : ENDOTRAKEAL TUP BALONLU (SUBGLOTTİK) ASPIRASYON KANALLI NO:7,5

1. Tek kullanımlık steril paketlerde kullanıma sunulmalıdır.
2. Subglottik bölgede biriken sekresyonların aspirasyonuna imkan veren birer adet ekstra lümeni ve aspirasyon portu bulunmalıdır.
3. Aspirasyon lümeni, entübasyon tüpüne sabit bağlı olmalıdır.
4. Kullanılmadığı takdirde aspirasyon lümeninin kapatılmasına olanak sağlayan kapağı bulunmalıdır.
5. Endotrakeal tüpün boyutları üzerinde yazılı olmalıdır.
6. Tüp standart 15 mm devre konnektörüne sahip olmalıdır.
7. 6.0 - 6,5 - 7.0 - 7.5 - 8.0 - 8.5 - 9.0 mm arasında cuff'lı boyları olmalıdır.
8. Distal uçta bulunan cuff'ın basıncının kontrolünün sağlanması için tüpün uç kısmında pilot balon bulunmalıdır.
9. Malzeme depo teslim tarihinden itibaren 2 yıl miadlı olmalıdır.
10. X-ray çizgisi bulunmalıdır.
11. Tüpün üzerinde iç ve dış çapı belirtilmiş olmalıdır.
12. Lateks içermemelidir.
13. Düşük basınç yüksek hacim kaf özelliği olmalı ve belgelendirilmelidir.
14. Düşük kaf Cidar kalınlığı sayesinde kafın şişirilmesiyle oluşabilecek kırışıklıkları önleyerek enfeksiyonun azaltılmasına yardımcı olmalıdır.
15. Paketin üzerinde Türkçe açıklama ve kutuda Türkçe kullanım talimatı bulunmalıdır.
16. GENEL ÖZELLİKLER

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

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

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

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

16.5. 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.

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

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(3526) LARENGEAL MASKE NO:1.5

Açıklama : LARENGEAL MASKE NO:1.5

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.

(4576) BIYOSIT BARIYERLİ KORUYUCU ELDIVEN

Açıklama : BIYOSIT BARIYERLİ KORUYUCU ELDIVEN

1. Eldiven tüm tıbbi ve cerrahi müdahalelerde, viral kontaminasyondan ve vücut sıvıları ile bulaşan hastalıklardan maksimum düzeyde koruma sağlamalıdır.
2. Eldiven en az iki kat şeklinde viral ve bakteriyel kontaminasyonu engelleyici amaca yönelik üretilmiş olmalıdır.
3. Eldivenin dezenfektan ajan içeren biosid bariyer özelliğine sahip olması tercih sebebidir.
4. Dezenfektan karışımı, en üst düzeyde patojen koruma sağlayacak şekilde ve özellikle iç kısımlara nüfuz etmesini engelleyecek teknoloji ile üretilmiş olmalıdır.
5. Gamma irradiation tekniği ile steril edilmeli, steril tarihinden itibaren 3 yıl miadlı olmalıdır.
6. İç paket üzerinde eldivenin hangi el için olduğu belirtilmeli ve steril eldiven giyim kurallarına uygun katlanmış olmalıdır.
7. Mikroorganizma popülasyon ölçümü EN 1174-1 Standartlarına uygun olmalıdır.
8. In vitro sitotoksite değerlendirmesi EN ISO 10993-5 Standartlarına uygun olmalıdır.

9. Sızdırmazlık özellikleri NF EN 455-1 AQL:1,5 Standartlarına uygun olmalıdır.
10. TSE ve FDA belgeleri olması tercih sebebidir.
11. Ürünle ilgili bilimsel kanıtların olması tercih sebebidir.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 12.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 12.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 12.6. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 12.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4351) BURUN TAMPONU 8 CM

Açıklama : BURUN TAMPONU 8 CM

1. Ürünler PVA?dan (poli vinil asetal) imal edilmiş olmalıdır
2. Yapısında lif bulunmamalıdır
3. Kendi ağırlığının yaklaşık 25 katı kadar sıvı absorbe edebilmelidir.
4. Kullanım sırasında sıvı ilaç verilmesi gereken durumlarda ürün, yayılım özelliği gösterebilmelidir.
5. Biocompatible (vücut ile uyumlu) ve atravmatik olmalıdır.
6. Ürün %100 sentetik materyalden imal edilmiş olup, bakteri tutumunu azaltacak özellikte olmalıdır.
7. Septoplasty, rhinoplasty, turbinectomy ve diğer intranasal kullanımlar için uygun yapıda olmalıdır.
8. Uzunluğu 8,0cm, eni 1,5cm, yüksekliği 2,0cm olmalıdır
9. Ürün orijinal paketlenmiş olarak steril edilmiş olmalı, ürüne ait marka, model, CE bilgileri, son kullanma tarihi orijinal etiket üzerinde yer almalı, yapıştırma etiketli olmamalıdır.
10. Steril tek tek paketlenmiş 20 adetlik kutularda bulunmalıdır
11. Ürünün TİTUBB kaydı bulunmalıdır.

(6879) ENDOTRAKEAL TUP BALONLU (SUBGLOTTİK) ASPIRASYON KANALLI NO:8,5

Açıklama : ENDOTRAKEAL TUP BALONLU (SUBGLOTTİK) ASPIRASYON KANALLI NO:8,5

1. Tek kullanımlık steril paketlerde kullanıma sunulmalıdır.
2. Subglottik bölgede biriken sekresyonların aspirasyonuna imkan veren birer adet ekstra lümeni ve aspirasyon portu bulunmalıdır.
3. Aspirasyon lümeni, entübasyon tüpüne sabit bağlı olmalıdır.
4. Kullanılmadığı takdirde aspirasyon lümeninin kapatılmasına olanak sağlayan kapağı bulunmalıdır.
5. Endotrakeal tüpün boyutları üzerinde yazılı olmalıdır.
6. Tüp standart 15 mm devre konnektörüne sahip olmalıdır.
7. 6.0 - 6,5 - 7.0 - 7.5 - 8.0 - 8.5 - 9.0 mm arasında cuff'lı boyları olmalıdır.
8. Distal uçta bulunan cuff'ın basıncının kontrolünün sağlanması için tüpün uç kısmında pilot balon bulunmalıdır.
9. Malzeme depo teslim tarihinden itibaren 2 yıl miadlı olmalıdır.
10. X-ray çizgisi bulunmalıdır.
11. Tüpün üzerinde iç ve dış çapı belirtilmiş olmalıdır.
12. Lateks içermemelidir.
13. Düşük basınç yüksek hacim kaf özelliği olmalı ve belgelendirilmelidir.
14. Düşük kaf Cidar kalınlığı sayesinde kafın şişirilmesiyle oluşabilecek kırışıklıkları önleyerek enfeksiyonun azaltılmasına yardımcı olmalıdır.
15. Paketin üzerinde Türkçe açıklama ve kutuda Türkçe kullanım talimatı bulunmalıdır.
16. GENEL ÖZELLİKLER
 - 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 16.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 16.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 16.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 16.5. 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.
 - 16.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.