



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2020156

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 16/01/2020 TARİHİ, SAAT 12:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA

İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	BASINC AYARLI Y TIP IRRIGASYON KANULU	3.000,00	ADET
2	BASKET KATETER 4 TELLİ 3 FR 16 MM PTFE	35,00	ADET
3	DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 6F 24-26 CM	250,00	ADET
4	KALICI DOUBLE J KATETER 3.0 FR	30,00	ADET
5	DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 4.8 FR 26 CM	75,00	ADET
6	NEFROSTOMİ KATETER İ(RE-ENTRY) 20 FR 17 CM	75,00	ADET
7	NITINOL GUIDEWIRE 0.038 INCH 150 CM	250,00	ADET
8	CYSTOFIX (YEŞİL)	100,00	ADET
9	STANDART URETER DİLATASYON BALON KİTİ 12F 4CM	20,00	ADET
10	TRANSOBTURATOR SLING	30,00	ADET

TEKLİF NO : 2020156
NOT : ÖDEMELER 22/Ç KAPSAMINDA 180 GÜNDÜR.
İLGİLİ KİŞİ : EMEL SÜRER
TEL : 4122408
E-MAIL : emel.surer@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2020156

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 16/01/2020 TARİHİ, SAAT 12:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA

İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

11	TUR LOOP(REZEKTOSKOP)24-26 FR	180,00	ADET
12	URETERAL KATETER 3 FR	50,00	ADET
13	URETERAL KATETER 4 FR	30,00	ADET
14	URETERAL KATETER ACCESS 6 FR 70 CM	150,00	ADET
15	URETROTOMİ BİCAGI (SOGUK BİCAK)	30,00	ADET

TEKLİF NO : 2020156
NOT : ÖDEMELER 22/Ç KAPSAMINDA 180 GÜNDÜR.
İLGİLİ KİŞİ : EMEL SÜRER
TEL : 4122408
E-MAIL : emel.surer@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

242.0005.000	BASINC AYARLI Y TIP IRRIGASYON KANULU	ADET	3000
218.0017.000	BASKET KATETER 4 TELLİ 3 FR 16 MM PTFE	ADET	35
233.0015.000	DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 6F 24-26 CM	ADET	250
233.0019.000	KALICI DOUBLE J KATETER 3.0 FR	ADET	30
233.0020.000	DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 4.8 FR 26 CM	ADET	75
218.0116.000	NEFROSTOMİ KATETER İ(RE-ENTRY) 20 FR 17 CM	ADET	75
219.0084.000	NITINOL GUIDEWIRE 0.038 INCH 150 CM	ADET	250
218.0136.000	CYSTOFIX (YESİL)	ADET	100
194.0037.000	STANDART URETER DİLATASYON BALON KİTİ 12F 4CM	ADET	20
242.0045.000	TRANSOBTURATOR SLING	ADET	30
221.0006.000	TUR LOOP(REZEKTOSKOP)24-26 FR	ADET	180
218.0185.000	URETERAL KATETER 3 FR	ADET	50
218.0186.000	URETERAL KATETER 4 FR	ADET	30
218.0191.000	URETERAL KATETER ACCESS 6 FR 70 CM	ADET	150
225.0036.000	URETROTOMİ BİCAGI (SOGUK BİCAK)	ADET	30

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(3552) STANDART URETER DİLATASYON BALON KİTİ 12F 4CM

Açıklama : STANDART URETER DİLATASYON BALON KİTİ 12F 4CM

- 20 ATM basınca dayanıklı olmalıdır.
- Kateter genişliği tüm kateter boyunca 5 veya 5.8fr olmalıdır.
- Balonun katetere sarılı olduğu bölümde kateter genişliği değişmemelidir.
- Balon uzunluğu 4cm olmalıdır.
- Şişirilmiş balonun çapı 12 ya da 15fr olmalıdır.
- .038" kılavuz tel ile uyumlu olmalıdır.
- Sürtünmeyi azaltan HydroPlus kaplı olmalıdır.
- Balonun her iki ucunda radyopak markerlar bulunmalıdır.
- Kateterinden .038"lik kılavuz tel geçerken, aynı esnada balonu şişirebilen ve iki yollu muslukla kapatılabilen ikinc bir yol olmalıdır.

10. Kontrollü dilatasyon sağlamak amaçlı,Uromax nefrostomi dilatasyon balonu ile uyumlu, 10cc lik manometreli inflatör olmalıdır.
11. Inflatörün ek yardımına ihtiyaç olmadan basıncı yüksek seviyede tutan ve istenildiğinde anında bırakabilen kilitleme halkası olmalıdır.
12. Inflatörün kadranı aydınlık olmayan operasyon odalarında da görülebilen yapıda olmalıdır.
13. Inflatörün 15 cm uzatma borusu olmalıdır.
14. Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte 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 1 yıl olmalıdır.
 - 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 15.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 15.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 15.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 15.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3266) CYSTOFIX (YESİL)

Açıklama : CYSTOFIX (YESİL)

1. Supra-pubik sistostomi için kullanılabilir olmalıdır.
2. Setin içinde; 1 adet koruyucu içinde lancet, 1 adet 12 cm uzunluğunda , iç yüzeyi keskin olmayan 9, 12 ve 15 FR muhtelif kalınlıkta ayrılabilir metal trokar bulunmalıdır.
3. %100 silikondan üretilmiş 'J' (loop) ve balon şeklinde , loop kısmı delikli 10, 12, 14 ve 16 FR muhtelif kalınlıkta kateter bulunmalıdır.
4. Kateter tespiti için silikon parça bulunmalıdır.
5. 2 lt'lik alttan boşaltılmalı ve geri dönüşü önleyici idrar torbası, drenajı kontrol etmek için klemp bulunmalıdır.
6. Ürünler çift steril ambalajda, kutu içinde 5 adet paketlenmiş olmalıdır.
7. İhaleye yeterli miktarda ve adette numune getirilmelidir.
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 1 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

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

(3273) URETERAL KATETER 4 FR

Açıklama : URETERAL KATETER 4 FR

1. Kateter istenen kalınlıkta (3,4,5,6F),en az 70cm uzunluğunda olmalıdır.
2. Distal ucu incelererek gelmeli, proksimal ucunda enjektör ucu ile uyumlu adaptör bulunmalıdır.
3. Kateter üzerinde cm. çizgileri olmalıdır.
4. Kateter radyo opak olmalıdır.
5. Ambalaj üzerinde üretici, ithalatçı, dağıtıcı firma bilgileri ve adresi ile ürün bilgileri bulunmalıdır.
6. Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalı ve kateter klavuz tel üzerinde kolayca kayabilen hidrofilik özellikte olmalıdır.
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 1 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, 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.
 - 7.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 7.6. 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.
 - 7.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3282) NITINOL GUIDEWIRE 0.038 INCH 150 CM

Açıklama : NITINOL GUIDEWIRE 0.038 INCH 150 CM

1. Guide wire, kırılmayan ve büküldüğünde tekrar şeklini bulan, form hafızalı elastik olan Nitinol den üretilmiş olmalıdır.
2. Guide wire Nitinol core with hidrofilik coating özelliği ile kaplı olmalıdır.
3. Guide wire, 0.38 inch çapta ve 145-150 cm uzunlukta ve açılı stiff veya standart uçlu olmalıdır.
4. Uç kısmının 3 cm fleksible olmalıdır.
5. Hepsi aynı paket içinde ve steril olmalıdır.
6. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
7. Sadece ilk 5 cmlik kısım hidrofilik olmalıdır.
8. Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte 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.

(5191) DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 4.8 FR 26 CM

Açıklama : DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 4.8 FR 26 CM

1. Stent Percuflex materyalinden yapılmış olup,vücut içinde komplikasyonsuz kalabilmelidir.
2. Stentin üstünde delikler olmalı,ayrıca ucunda sütür bulunmalıdır.
3. Diğer ucu ise incelererek gelmelidir.
4. Her kit:1 adet 4.8fr ve 24,26 yada 28 cm stent; uç kısmında radyopak işareti olan açık uçlu stent yerleştirici; 6fr üreter kateter ve.035" düz uçlu PTFE stiff shaft guidewire içermelidir.
5. Stentin her iki ucu da açık olmalıdır.
6. Stent radyoopak olmalı ve fluoroskopi altında rahatlıkla görülebilmelidir.
7. Stent üzerinde derinlik belirteçleri (marker) olmalı ve kateter ölçüsü belirtilmiş olmalıdır.
8. 0.038" klavuz tel üzerinden rahatca kayabilen hidrofilik özellikte ve ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte 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.

(3281) TUR LOOP(REZEKTOSKOP)24-26 FR

Açıklama : TUR LOOP(REZEKTOSKOP)24-26 FR

1. Loop 24-26 Fr rezektoskop ile uyumlu olmalıdır.
2. Düz uçlu olmalıdır.
3. Tek girişli sistemle uyumlu olmalıdır.
4. Steril tekli paketlerde olmalıdır.
5. Storz ekipmanlarla uyumlu olmalıdır.
6. GENEL ÖZELLİKLER
- 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 6.4. 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.
- 6.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 6.6. 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.
- 6.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5193) URETERAL KATETER ACCESS 6 FR 70 CM

Açıklama : URETERAL KATETER ACCESS 6 FR 70 CM

1. Ürün neoplex,lateks veya silikon uygun sertlikte malzemeden üretilmiş olmalıdır.
2. 70 cm uzunluğunda ve radyoopak olmalıdır.
3. Tekli paket içerisinde konnektörü bulunmalıdır.
4. 4-5-6FR kalınlığında üretilmiş olmalıdır.
5. Stentin her iki ucu açık olmalıdır.
6. Minimal travma için stentin proksimal ucu yuvarlatılmış olmalıdır.
7. Güvenli yerleşim sağlayabilmek amacıyla stentin en az ilk 30 cm.lik kısmında işaretleme çizgileri bulunmalıdır.
8. Set içerisinde hasta kayıt etiketi bulunmalıdır.
9. Steril paketlerde sert halinde olmalıdır.
10. İhaleye yeterli miktarda ve adette numune getirmelidir.
11. Satın alınan üreter katater kontrol ve muayene edildikten sonra hastanemizin ihtiyacına göre periyotlar halinde kabul edilecektir.
12. 0.038" kullanım tel ile uyumlu olmalıdır.
13. Klavuz tel üzerinde kolayca kayabilen ve ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalıdır.
14. GENEL ÖZELLİKLER
 - 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 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, 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.
 - 14.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 14.6. 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.
 - 14.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4648) TRANSOBTURATOR SLING

Açıklama : TRANSOBTURATOR SLING

1. Protez kendiliğinden tutunabilir ve silikon olmalıdır.
2. Vajinal cerrahi yaklaşımlar için dizayn edilmiş olmalıdır.
3. İğne kalınlığı 5mm den fazla olmamalıdır.

4. Her setin içinden iğneler malzemeye bağımsız ve steril olarak çıkmalıdır.
5. Ameliyat sonrası takiben 1 yıl içinde ayarlanabilir özellikte olmalıdır.
6. Üretral hareketlere dinamik olarak adapte olacak şekilde esnek olmalıdır.
7. Bio uyumlu olmalıdır.
8. Mesh de doku gelişimi en kısa sürede olmalıdır.
9. Mesh polypropylene monofilament yapıda olmalıdır.
10. Dikiş yada kemik bağlantısı gerektirmemelidir.
11. CE yada benzeri kalite belgelerine sahip olmalıdır.
12. Malzemeler 3'er adet ihaleden sonra denenecektir.
13. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 24 ay miyadlı olmalıdır.
14. GENEL ÖZELLİKLER
 - 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 14.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 14.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 14.4. 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 eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 14.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3273) URETERAL KATETER 3 FR

Açıklama : URETERAL KATETER 3 FR

1. Kateter istenen kalınlıkta (3,4,5,6F),en az 70cm uzunluğunda olmalıdır.
2. Distal ucu incelererek gelmeli, proksimal ucunda enjektör ucu ile uyumlu adaptör bulunmalıdır.
3. Kateter üzerinde cm. çizgileri olmalıdır.
4. Kateter radyo opak olmalıdır.
5. Ambalaj üzerinde üretici, ithalatçı, dağıtıcı firma bilgileri ve adresi ile ürün bilgileri bulunmalıdır.
6. Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalı ve kateter klavuz tel üzerinde kolayca kayabilen hidrofilik özellikte olmalıdır.
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 1 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, 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.
- 7.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 7.6. 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.
- 7.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3277) URETROTOMI BICAGI (SOGUK BICAK)

Açıklama : URETROTOMI BICAGI (SOGUK BICAK)

1. Storz marka ve 27050E kodlu çalışma elemanı ile birlikte kullanılabilir.
2. Soğuk bıçak olmalıdır.
3. Düz veya neşter (lancet) uçlu olmalıdır.
4. 21 F Storz marka optik üretrotom kılıfı içinden geçebilmeli ve 0 derece optik lens ile kullanıma uygun olmalıdır.
5. Çalışma elemanı ile birleşim kısmı sert ve tek parçalı kökü olan olmalıdır.
6. İhale aşamasında teklif edilen ürünün bir numunesi değerlendirme için bırakılmalıdır.
7. Ürünün garanti süresi 2 yıl olmalı ve bu süre içinde gerektiğinde teknik destek sağlanmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 8.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 8.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5188) DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 6F 24-26 CM

Açıklama : DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 6F 24-26 CM

1. Stent Percuflex veya poliüretan materyalinden yapılmış olup,vücut içinde komplikasyonsuz kalabilmelidir.
2. Stentin üstünde delikler olmalı,ayrıca ucunda sütür bulunmalıdır.
3. Diğer ucu ise incelererek gelmelidir.
4. Stent 6fr ve 24, 26 cm olmalıdır.
5. Her steril paket içinde, 1 adet,uç kısmında radyopak işareti olan açık uçlu stent yerleştirici bulunmalıdır.
6. Stentin her iki ucu da açık olmalıdır.
7. Stent radyoopak olmalı ve fluoroskopi altında rahatlıkla görülebilmelidir.
8. Stent üzerinde derinlik belirteçleri (marker) olmalı ve kateter ölçüsü belirtilmiş olmalıdır.
9. Stent klavuz tel üzerinde kolayca kayabilen hidrofilik özellikte ve ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte 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 1 yıl olmalıdır.
 - 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 10.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma 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.

(3548) KALICI DOUBLE J KATETER 3.0 FR

Açıklama : KALICI DOUBLE J KATETER 3.0 FR

1. Stent vücut içinde kullanılabilecek malzemeden imal edilmiş olmalı, uygun idrar drenajı sağlayabilmelidir
2. Pigtail uçlarda ve gövde boyunca en iyi şekilde drenajı sağlayacak sayıda ve büyüklükte olmalıdır
3. Stentler ihalede istenen uzunlukta olmalıdır (14 ve 18 cm uzunlukta)
4. Kitler bir ucu açık stent, uç kısmında radyopak işareti olan açık uçlu en az 80 cm stent yerleştirici ve de 0.035 düz uçlu 150 cm PTFE stiff shaft guidewire içermelidir.
5. Stentin uçları atravmatik olmalı, işlem sırasında ve sonrasında iritasyona sebep olmamalıdır.
6. Stent radyopak olmalı ve fluoroskopi altında rahatlıkla görülebilmelidir
7. Stent üzerinde derinlik belirteçleri (marker) olmalı ve kateter ölçüsü belirtilmiş olmalıdır

8. Her set 1 adet stent (distal uucunda kolay çekilmesi için iplik bulunan), kılavuz tel, klemp ve yerleştirme sırasında kullanılmak üzere stent itici (pusher) içermelidir, stent iticinin (pusher) distal ucunda radyoopak belirleyici bulunmalıdır
9. Malzemeler steril ve orijinal ambalajlarında teslim edilmelidir.
10. Ambalaj üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır
11. Stent kılavuz tel üzerinde kolayca kayabilen ve ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 12.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 12.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 12.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 12.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3554) BASKET KATETER 4 TELLİ 3 FR 16 MM PTFE

Açıklama : BASKET KATETER 4 TELLİ 3 FR 16 MM PTFE

1. Basket Nitinolden yapılmış olmalıdır
2. Çapı 3f olmalıdır
3. Uzunluğu 100cm üzerinde olmalıdır
4. Basket telleri deforme olmayan şekil hafızasına sahip olmalıdır
5. Basket flatwire dizayna sahip olmalıdır
6. Basket 4 telli olmalıdır ve taş tutulduğunda teller kırılmayacak dayanıklılıkta olmalıdır.
7. Basket kateter sürgülü dizayn olmalı, dilendiğinde handle kısmı sistemden ayrılabilmelidir
8. Kateterin dış kısmı polietilendenimal edilmiş olmalıdır
9. Orijinal steril blister ambalaj içinde olmalıdır
10. Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte 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 1 yıl olmalıdır.
- 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 11.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 11.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 11.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3570) NEFROSTOMİ KATETER İ(RE-ENTRY) 20 FR 17 CM

Açıklama : NEFROSTOMİ KATETER İ(RE-ENTRY) 20 FR 17 CM

- Her kit: kalınlığı seçeneği olarak bir adet 12,14,16,20 yada 24fr olan,gövdesi 30cm,ucu 17cm uzunluğunda ve yanları delikli,radyoopaklığı mükemmel olan C-Flex Re-entry malekot kateteri,iki adet esnek stylet ve drenaj torbası bağlama tüpü içermelidir.
- 17 cm'lik Re-entry uç kısmı 14 ve 16 fr kateterler için 6fr,20 ve 24 fr kateterler için 8 fr olmalıdır.
- 0.038" kılavuz tel ile uyumlu olmalıdır.
- Kateter yerleştirildikten sonra 30 fr amplatz sheeti kateter üzerinden çıkarılabilmelidir.
- Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalı ve klavuz tel üzerinden kolayca kayabilmelidir.
- GENEL ÖZELLİKLER
 - Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 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.
 - Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 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.
 - Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3565) BASINC AYARLI Y TIP IRRIGASYON KANULU

Açıklama : BASINC AYARLI Y TIP IRRIGASYON KANULU

1. Delici uçlar Y tipinde ve 2 adet olmalıdır ve hava girişsiz olmalıdır
2. Delici uçların sterilizasyon poşetine zarar vermemesi için her bir uç için kapak bulundurulmalıdır
3. Üzerinde en az 2 adet klemp bulunmalıdır
4. Puarsız set olmalıdır.
5. Konektör üzerinde hava boşaltma kapağı olmalıdır
6. Uzunluk 205-220 cm arasında olmalıdır
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 1 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, 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.
 - 7.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 7.6. 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.
 - 7.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.