



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ
UYGULAMA VE ARAŞTIRMA HASTANESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ

Teklif No : 2020/100

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEMELER İHALE İLE SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **13/01/2020 TARİHİ, SAAT 10:00 A KADAR YAKLASIK MALİYET TESPİTİ İÇİN** TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDAKİ NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

Yasemin UZUNCA
İŞLETME MÜDÜRÜ

TEKLİF NO : 2020 /100
NOT : 2020 YILI 16 KALEM TIBBİ MALZEME ALIM
ÖDEMELER 22/Ç KAPSAMINDA 180 GÜNDÜR.

İLGİLİ KİŞİ : EMEL SÜRER – emel.surer@deu.edu.tr
YUSUF GÜLER – yusuf.guler@deu.edu.tr
TEL : 232.412 24 08 / 232.412 24 05
FAX : 232.412 24 27 - 232.412 21 93

Malzeme Kodu	Sıra No	Malzeme Adı	Miktar / Adet
235.0007	1	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSİZ NO 3.0	10
235.0008.000	2	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSİZ NO:4	30
235.0010.000	3	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSİZ NO:5	5
235.0012.000	4	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6	10
235.0014.000	5	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7	40
235.0015.000	6	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7.5	30
235.0016.000	7	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:8	75
235.0037.003	8	KAFLİ TRAKEOSTOMİ KANUL 3,5	50
235.0037.002	9	KAFLİ TRAKEOSTOMY KANUL NO:4,5	20
214.0007.000	10	KAPALI DEVRE KORUMALI KANUL İ.V.NO:20	110.000
214.0008.000	11	KAPALI DEVRE KORUMALI KANUL İ.V.NO:22	110.000
214.0009.000	12	KAPALI DEVRE KORUMALI KANUL İ.V.NO:24	10.000
214.0010.000	13	KAPALI DEVRE KORUMALI BRANUL NO:18	48.000
214.0011.000	14	KAPALI DEVRE KORUMALI BRANUL NO:16	7.000
242.0012.000	15	DUSUK POTASYUMLU ORGAN SAKLAMA SOLUSYONU (HTK SOL.)1000ML	50
242.0025.000	16	ORGAN SAKLAMA SOLUSYONU 1000 ML.	100



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

06/12/2019 09:22:25

1-2-3

235.0007
235.0008
235.0010

TEKNİK ŞARTNAME

rut kodu → 022550

5999 PEDIATRİK VE NEONATAL TRAKEOTOMİ KANÜLÜ (KAFSIZ) TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Trekeotomi kanülleri 2.5, 3, 3.5, 4, 4.5, 5, 6.5 mm iç çaplı olmalıdır.
2. Doku dostu, yüksek biyouyumlu medikal malzemeden üretilmiş olmalıdır.
3. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun, kanül ucunun trakea ön ya da arka duvarına temas edip, hasarlanmaya neden olmayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
4. Trakeotomi kanülünün, açılan trakeotomi penceresinden kıvrılmadan trakea içine kolayca ilerletilmesini sağlayacak yapıda olması gerekir.
5. Kanülün tespit kanatları kullanım rahatlığı ve maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalı ve üzerinde kanül uzunluğu ve çap bilgileri yazılmış olmalıdır.
6. Trakeotomi kanülü radyopak olmalı ya da kanül lümeni boyunca radyopak çizgiye sahip olmalıdır.
7. Ürün lateks içermemelidir.
8. Trakeotomi kanülünün trakeal açıklıktan ilerletilmesini kolaylaştıracak bir mandreni (obturator) olmalıdır.
9. Trakeotomi kanülünün 15 mm'lik tüm standart devre bağlantılarına uyumlu olan bir bağlantı girişi olmalıdır.
10. Ürünün yer aldığı paket, ürünün kolayca zarar görmesini ya da engelleyecek şekilde tasarlanmış olmalıdır.
11. Paket içinde kanül yanında mandren (obturator) ve kanül tespit bağı bulunmalıdır.
12. Trakeotomi kanülü steril ve tekli paketlerde bulunmalıdır.
13. Paket üzerinde ürünün markası, referans numarası, iç ve dış çap bilgileri yanında son kullanma tarihi yer almalıdır.
14. Gerekli görülmesi halinde, teklif aşamasında ürünün Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Kulak Burun Boğaz Anabilim dalı tarafından denenmesi istenebilir.
15. Firma istenen ürünü, istenen ölçü ve sayıda teslim etmekle yükümlüdür.
16. GENEL ÖZELLİKLER
- 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu 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; 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 eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 16.6. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma teklif verdiği ürün 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.
- 16.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. M. Cenk ECEVİT
DEÜTF KBB Anabilim Dalı
Tıbbi Malzeme Uzmanı
E-posta No: 52011116



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

05/12/2019 09:28:22

8-9
235.0037
sut kodu → 022560

TEKNİK ŞARTNAME

6766 PEDIATRİK TRAKEOTOMİ KANÜLÜ(KAFLI)

1. Trakeotomi kanülleri 3, 3.5, 4, 4.5 ve 5 mm iç çaplı olmalıdır.
2. Doku dostu, yüksek biyouyumlulu medikal malzemeden üretilmiş olmalıdır.
3. Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukozaya zara vermeyen ince yapıda olmalıdır.
4. Kanül kafı düşük basınç, yüksek hacim özelliğine sahip olmalıdır.
5. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun, kanül ucunun trakea ön ya da arka duvarına temas edip, hasarlanmaya neden olmayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
6. Kafın pilot balonunun tek yönlü valf sistemi olmalı ve üzerinde tüpün iç çapı yazılmış olmalıdır.
7. Trakeotomi kanülünün, açılan trakeotomi penceresinden kıvrılmadan trakea içine kolayca ilerletilmesini sağlayacak yapıda olması gerekir.
8. Kanülün tespit kanalları kullanım rahatlığı ve maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalı ve üzerinde kanül uzunluğu ve çap bilgileri yazılmış olmalıdır.
9. Trakeotomi kanülü radyoopak olmalı ya da kanül lümeni boyunca radyoopak çizgiye sahip olmalıdır.
10. Ürün lateks içermemelidir.
11. Trakeotomi kanülünün trakeal açıklıktan ilerletilmesini kolaylaştıracak bir mandreni(obturator) olmalıdır.
12. Trakeotomi kanülünün 15 mm'lik tüm standart devre bağlantılarına uyumlu olan bir bağlantı girişi olmalıdır.
13. Ürünün yer aldığı paket, ürünün kolayca zarar görmesini ya da ezilmesini engelleyecek şekilde tasarlanmış olmalıdır.
14. Paket içinde kanül yanında mandren (obturator) ve kanül tespit bağı bulunmalıdır.
15. Trakeotomi kanülü steril ve tekli paketlerde bulunmalıdır.
16. Paket üzerinde ürünün markası, referans numarası, iç ve dış çap bilgileri yanında son kullanma tarihi yer almalıdır.
17. Gerekli görülmesi halinde, teklif aşamasında ürünün Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Kulak Burun Boğaz Anabilim dalı tarafından denemesi istenebilir.
18. Firma istenen ürünü, istenen ölçü ve sayıda teslim etmekle yükümlüdür.
19. GENEL ÖZELLİKLER
- 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
- 19.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 19.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 19.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 19.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK'nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 19.6. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde teklif 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.
- 19.7. 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

16/07/2019 10:14:13

10-11-12-13-14
214.0007-
8-
9-
10-
11-

TEKNİK ŞARTNAME

4978 KAPALI DEVRE KORUMALI ENJEKSİYON VALFLİ İ.V. KANÜL

1. Tek elle ponksiyon tekniğine uygun dizayn edilmiş olmalıdır.
2. İğne yaralanmalarını önleyen, kendi kendine aktive olan iğne ucunda otomatik güvenlik klipsi olmalıdır. İğne yaralanmalarını ve enfeksiyon riskini ortadan kaldırmak amacıyla iğne ucu, iğne kapillerden çıkarıldıktan sonra kendiliğinden otomatik olarak kilitleyerek koruyucu şekilde özel dizayn edilmiş olmalıdır.
3. Metal iğne kapiller içerisinden çıkarılırken herhangi bir güçlük karşılaşılmamalı ve kapiller venden çıkmadan metal iğne kapillerden kolayca çıkarılabilir.
4. İğne üzerinde, kanül kilitlendikten sonra klipsi tutan ve aşağı kayıp düşmesini engelleyecek yapıda dizayn edilmiş olmalıdır.
5. FEP-Teflon veya PUR kapiller olmalıdır.
6. Kolay ponksiyon için özel form verilmiş kapillerli olmalıdır.
7. Düzgün yüzey, gömülmüş 4 radyoopak çizgili olmalıdır.
8. İnce cidarlı, yüksek akım hızlı olmalıdır.
9. 24G kanüller hariç, diğer kanül boylarında kendi kendine kapanan enjeksiyon valfli olmalıdır.
10. Hareketli fiksasyon kanatları olmalıdır.
11. Kan geri akımını kolayca görebilmek için metal iğne arkasındaki kan tutucu bölümü tam transparan olmalıdır.
12. Hidrofoblu kan tutucu olmalıdır.
13. Aynı steril ambalaj içerisinde kanül ile birlikte Luer-Lock kapak olmalıdır. IV kanul serum seti, kan seti, üçlü musluk vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
14. Uluslararası renk kodlu olmalıdır. (14 G'den , 24 G'e kadar)
15. ** 24 G Poliüretan olmalıdır.
16. I.V. kanüller tekli paketler halinde steril ambalajlarda olmalıdır.
17. Numune denendikten sonra sadece uygunluk verilen ürünler ihalede değerlendirmeye alınacaktır. Bu nedenle her bir numardan en az 10 adet numune bırakılmalıdır.
18. GENEL ÖZELLİKLER
- 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 18.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 18.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 18.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 18.5. 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.

Uzm. Hem. Zerrin ATAMAN
Hemşirelik Hizmetleri Müdür Yard.

Batı Z Gökçe
Z



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16/07/2019 10:14:13

- 18.6. 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.
- 18.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Barış B. Gökbaşı

A handwritten signature in blue ink, corresponding to the name Barış B. Gökbaşı.

Uzm. Hem. Zerrin ATAMAN
Hemşirelik Hizmetleri Müdür Yard

A handwritten signature in blue ink, corresponding to the name Uzm. Hem. Zerrin ATAMAN.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

01/07/2019 13:50:51

242.0012

TEKNİK ŞARTNAME

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

1. Solüsyonu 1 lt'lik torbalarda olmalı ürün üniteye teslim edildiği tarihten itibaren en az 9 ay raf ömrüne sahip 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 ve ürün barkod numarası 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 İçeriğinde;
 - 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.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D.E.Ü. Cerrahi Cerrahi A.B.D.

FORM NO: MYS_0083

Prof. Dr. Aras Erbu CANDA
Dokuz Eylül ÜTF Genel Cerrahi AD
402797 / 2892 / 70237



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

01/07/2019 13:50:51

15. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır.
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. 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.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. No: 8029

Prof. Dr. Aras Emre CANDA
Dokuz Eylül ÜTF Genel Cerrahi AD
402797 / 2892 / 70237



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

01.07.2019 11:09:52

16

242.0025

TEKNİK ŞARTNAME

8241 ORGAN SAKLAMA SOLUSYONU 1000 ML. (UW)

- 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.
- Ürünlerin depolama sıklığı yaşanmaması için üretim miadı minimum 2 sene olmalı ve ünitemize teslim edilen malzemeler en az 14 aylık raf ömrüne sahip olmalıdır.
- Solüsyonlar +2 / +25C da muhafaza edilebilir olmalıdır. Soğuk zincir gerektirmemelidir.
- Organ Koruma Solüsyonunda gözle görülebilen partiküller bulunmamalı soğutma işlemi sonrası kristalleşme kesinlikle yaşanmamalıdır.
- Solüsyonun ambalajının üzerinde son kullanma tarihi ve lot numarası açıkça yazılı olmalıdır
- Solüsyonun dış ambalajında herhangi bir delik, yırtık bulunmamalıdır.
- 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.
- Teknik şartname maddelerine birebir uyulduğuna dair teknik şartnameye cevap yazısı yazılarak teklifle beraber sunulmalıdır. Teknik şartname maddelerine uymadığı tespit edilen ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır
- 1 ltlik Koruma Solüsyonu içeriğinde ;
 - 9.1. Poli (D-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. Glütathlyon 0.922 g/l
 - 9.10. Sodyum Hidroksit Adjust to Ph 7.4
- İhtiva etmelidir
- Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirilmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır.
- 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 bedelli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) 'nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Aras Ümre CANDA
Dokuz Eylül ÜTF Genel Cerrahi AD
402397 / 2892 / 70237

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.
Dip. No: 8029



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

01/07/2019 11:09:52

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

Tarkan Ünek

Prof. Dr. Tarkan ÜNEK
D.E.Ü. Genel Cerrahi A.B.D.,
Dip. No: 8029

Prof. Dr. Aras Emre CANDA
Dokuz Eylül ÜTF Genel Cerrahi AD
402797 / 2892 / 70237