



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20205219

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 09/11/2020 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	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO:4	6,00	ADET
2	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6	6,00	ADET
3	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7	15,00	ADET
4	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7.5	20,00	ADET
5	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:8	30,00	ADET
6	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO 3.0	3,00	ADET
7	KAFLI TRAKEOSTOMY KANUL NO:4,5	3,00	ADET
8	KAFLI TRAKEOSTOMİ KANUL 3,5	12,00	ADET

TEKLİF NO : 20205219
NOT : ÖDEMELER 360 GÜNDÜR. TEKLİFLERİNİZDE MARKA VE UBB BELİRTİNİZ.
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 (10 syf)

FORM NO: MYS_0072

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

235.0008.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO:4	ADET	6
235.0012.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6	ADET	6
235.0014.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7	ADET	15
235.0015.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7.5	ADET	20
235.0016.000	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:8	ADET	30
235.0007.002	TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO 3.0	ADET	3
235.0037.002	KAFLI TRAKEOSTOMY KANUL NO:4,5	ADET	3
235.0037.003	KAFLI TRAKEOSTOMİ KANUL 3,5	ADET	12

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4363) TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:8

Açıklama : TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:8

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

17. Paket blister paket şeklinde ve ürünün zarar vermesini, ezilmesini engelleyecek şekilde olmalıdır. Paket uç kısımlarından rahatça açılacak şekilde olmalıdır.
18. Steril tekli paketlerde 10luk kutularda bulunmalıdır.
19. Paket üzerinde son kullanma tarihi, kanülün açısı yazılı olmalıdır.
20. Kutu içinde Türkçe kullanım kılavuzu bulunmalıdır. Kutu üzerindeki uyarı işaretleri Türkçe olmalıdır.
21. GENEL ÖZELLİKLER
 - 21.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 21.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 21.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 21.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 21.5. 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.
 - 21.6. 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.
 - 21.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4363) TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7

Açıklama : TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7

1. Termoplastik, Non-toksik, termosensitiv PVCden imal edilmiş olmalıdır.
2. Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukozaya zarar vermeyen satensi (soft seal) yapıda olmalıdır.
3. Kaf yapısı trakeaya en az temas yüzeyi oluşturan özel profil kaf kesimli olmalıdır.
4. Kafı düşük basınç-yüksek hacim özelliğine sahip olmalıdır.
5. Kafın pilot balonunun tek yönlü valf sistemi olmalı ve üzerinde tüpün iç çapı ve markası yazılı olmalıdır.
6. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun yerleşimi sağlamak amacıyla 105 derece olmalıdır.
7. Kanülün tam yerinde olduğunun tespiti için radyopak mavi çizgi (Blue Line) tüp boyunca izlenebilmelidir.
8. Şeffaf tespit kanatları, maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Tespit kanadı üzerinde malzemenin markası, iç ve dış çapı, kanülün uzunluğu yazmalıdır.
10. Kanülün içindeki mandren (obturator), kanülle tam uyumlu olmalı ve güvenli kullanım için sağa ya da sola çevrilerek çıkarılmalıdır.
11. Ürün latex içermemelidir.
12. Obtüratörü olmalıdır. Obtüratörün ortası, gerektiğinde içinden rehber tel geçecek şekilde delik hatlı olmalıdır.

13. Soft Seal Profil kaflı kanüllerin 5.0- 5.5- 6.0- 6.5- 7.0- 7.5- 8.0 numaraları bulunmalıdır.
14. 15 mmlik tüm standart devre bağlantılarına uymalıdır.
15. Paketin içinde trakeostomi kanülü, obtüratör , kanül tespit bağı ve başka bağlantılarla karışmaması için ürün tanıtıcı yapışkan bandı bulunmalıdır.
16. Ürün tanıtıcı yapışkan bant üzerinde; ürünün markası,ref nosu,iç ve dışçapı,son kullanma tarihi gibi bilgiler bulunmalıdır.
17. Paket blister paket şeklinde ve ürünün zarar vermesini, ezilmesini engelleyecek şekilde olmalıdır.Paket uç kısımlarından rahatça açılacak şekilde olmalıdır.
18. Steril tekli paketlerde 10luk kutularda bulunmalıdır.
19. Paket üzerinde son kullanma tarihi,kanülün açısı yazılı olmalıdır.
20. Kutu içinde Türkçe kullanım kılavuzu bulunmalıdır.Kutu üzerindeki uyarı işaretleri Türkçe olmalıdır.
21. GENEL ÖZELLİKLER
 - 21.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 21.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 21.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 21.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 21.5. 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.
 - 21.6. 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.
 - 21.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5999) TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO 3.0

Açıklama : TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO 3.0

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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 16.6. 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.
 - 16.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(6766) KAFLI TRAKEOSTOMİ KANÜL 3,5

Açıklama : KAFLI TRAKEOSTOMİ KANÜL 3,5

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

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

19. GENEL ÖZELLİKLER

- 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
- 19.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 19.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 19.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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 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.
- 19.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4363) TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7.5

Açıklama : TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:7.5

1. Thermoplastik, Non-toksik, termosensitiv PVCden imal edilmiş olmalıdır.
2. Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukozaya zarar vermeyen satensi (soft seal) yapıda olmalıdır.
3. Kaf yapısı trakeaya en az temas yüzeyi oluşturan özel profil kaf kesimli olmalıdır.
4. Kafı düşük basınç-yüksek hacim özelliğine sahip olmalıdır.
5. Kafın pilot balonunun tek yönlü valf sistemi olmalı ve üzerinde tüpün iç çapı ve markası yazılı olmalıdır.
6. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun yerleşimi sağlamak amacıyla 105 derece olmalıdır.

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

(6766) KAFLI TRAKEOSTOMY KANUL NO:4,5

Açıklama : KAFLI TRAKEOSTOMY KANUL NO:4,5

1. Trakeotomi kanülleri 3, 3.5, 4, 4.5 ve 5 mm iç çaplı olmalıdır.
2. Doku dostu, yüksek biyouyumlu medikal malzemeden üretilmiş olmalıdır.
3. Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukozaya zara vermeyen ince yapıda olmalıdır.
4. Kanül kafı düşük basınç, yüksek hacim özelliğine sahip olmalıdır.
5. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun, kanül ucunun trakea ön ya da arka duvarına temas edip, hasarlanmaya neden olmayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
6. Kafın pilot balonunun tek yönlü valf sistemi olmalı ve üzerinde tüpün iç çapı yazılmış olmalıdır.
7. Trakeotomi kanülünün, açılan trakeotomi penceresinden kıvrılmadan trakea içine kolayca ilerletilmesini sağlayacak yapıda olması gerekir.
8. Kanülün tespit kanalları kullanım rahatlığı ve maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalı ve üzerinde kanül uzunluğu ve çap bilgileri yazılmış olmalıdır.
9. Trakeotomi kanülü radyopak olmalı ya da kanül lümeni boyunca radyopak çizgiye sahip olmalıdır.
10. Ürün lateks içermemelidir.
11. Trakeotomi kanülünün trakeal açıklıktan ilerletilmesini kolaylaştıracak bir mandreni(obturator) olmalıdır.
12. Trakeotomi kanülünün 15 mm'lik tüm standart devre bağlantılarına uyumlu olan bir bağlantı girişi olmalıdır.
13. Ürünün yer aldığı paket, ürünün kolayca zarar görmesini ya da ezilmesini engelleyecek şekilde tasarlanmış olmalıdır.
14. Paket içinde kanül yanında mandren (obturator) ve kanül tespit bağı bulunmalıdır.
15. Trakeotomi kanülü steril ve tekli paketlerde bulunmalıdır.
16. Paket üzerinde ürünün markası, referans numarası, iç ve dış çap bilgileri yanında son kullanma tarihi yer almalıdır.
17. Gerekli görülmesi halinde, teklif aşamasında ürünün Dokuz Eylül Üniversitesi Tıp Fakültesi Kulak Burun Boğaz Anabilim dalı tarafından denenmesi istenebilir.
18. Firma istenen ürünü, istenen ölçü ve sayıda teslim etmekle yükümlüdür.
19. GENEL ÖZELLİKLER
 - 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 19.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 19.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 19.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.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 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.
 - 19.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5999) TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO:4

Açıklama : TRAKEOSTOMİ KANULU KAFSIZ NO:4

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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 16.6. 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.
 - 16.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4363) TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6

Açıklama : TRAKEOSTOMİ KANULU KAFLI NO:6

1. Thermoplastik, Non-toksik, termosensitiv PVCden imal edilmiş olmalıdır.
2. Kaf yapısı yumuşak ve trakeal mukozaya zarar vermeyen satensi (soft seal) yapıda olmalıdır.
3. Kaf yapısı trakeaya en az temas yüzeyi oluşturan özel profil kaf kesimli olmalıdır.
4. Kafı düşük basınç-yüksek hacim özelliğine sahip olmalıdır.
5. Kafın pilot balonunun tek yönlü valf sistemi olmalı ve üzerinde tüpün iç çapı ve markası yazılı olmalıdır.
6. Kanülün açısı anatomik yapıya en uygun yerleşimi sağlamak amacıyla 105 derece olmalıdır.
7. Kanülün tam yerinde olduğunun tespiti için radyopak mavi çizgi (Blue Line) tüp boyunca izlenebilmelidir.
8. Şeffaf tespit kanatları, maksimum hasta konforunu sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Tespit kanadı üzerinde malzemenin markası,iç ve dış çapı,kanülün uzunluğu yazmalıdır.
10. Kanülün içindeki mandren (obturator), kanülle tam uyumlu olmalı ve güvenli kullanım için sağa ya da sola çevrilerek çıkarılmalıdır.
11. Ürün latex içermemelidir.
12. Obtüratörü olmalıdır.Obtüratörün ortası,gerektiğinde içinden rehber tel geçecek şekilde delik hatlı olmalıdır.
13. Soft Seal Profil kaflı kanüllerin 5.0- 5.5- 6.0- 6.5- 7.0- 7.5- 8.0 numaraları bulunmalıdır.
14. 15 mmlik tüm standart devre bağlantılarına uymalıdır.
15. Paketin içinde trakeostomi kanülü, obtüratör , kanül tespit bağı ve başka bağlantılarla karışmaması için ürün tanıtıcı yapışkan bandı bulunmalıdır.
16. Ürün tanıtıcı yapışkan bant üzerinde; ürünün markası,ref nosu,iç ve dışçapı,son kullanma tarihi gibi bilgiler bulunmalıdır.
17. Paket blister paket şeklinde ve ürünün zarar vermesini, ezilmesini engelleyecek şekilde olmalıdır.Paket uç kısımlarından rahatça açılacak şekilde olmalıdır.
18. Steril tekli paketlerde 10luk kutularda bulunmalıdır.
19. Paket üzerinde son kullanma tarihi,kanülün açısı yazılı olmalıdır.
20. Kutu içinde Türkçe kullanım kılavuzu bulunmalıdır.Kutu üzerindeki uyarı işaretleri Türkçe olmalıdır.
21. GENEL ÖZELLİKLER
 - 21.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 21.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 21.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 21.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 21.5. 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.
 - 21.6. 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.

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