



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20202275

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 30/04/2020 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	ASPIRASYON KANULU BİMANUEL 23G	75,00	ADET
2	DCR SET	40,00	ADET
3	DECALINE	300,00	ADET
4	AHMED GLUCOME VALVE	30,00	ADET
5	HİDRODİSEKSİYON YASSI KANUL	50,00	ADET
6	SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM	86,00	ADET
7	İRİS RETRAKSİYON KANCASI	55,00	ADET
8	KİSTOTOM EGRI 25G	450,00	ADET
9	KORNEA SAKLAMA SOLUSYONU	10,00	ADET
10	SİLİKON BANT 240	50,00	ADET

TEKLİF NO : 20202275
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.

Ek: Teknik Şartname (14 syf)

FORM NO: MYS_0072



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20202275

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 30/04/2020 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	MICRO SPONGE	6.000,00	ADET
12	OFTALMIC MICRO DRAPE	2.500,00	ADET
13	VAKUMSUZ PUNCH	50,00	ADET
14	RAY	40,00	ADET
15	RETROBULBER İGNE	350,00	ADET
16	SİLİKON YAGI (10 ML'LIK CAM SİRİNGADA)	130,00	ADET
17	TREPAN	50,00	ADET
18	VİSITEC KAPSUL POLİŞER	30,00	ADET
19	IOL MANİPULATÖR (SİNSKEY)	140,00	ADET
20	IOL MANİPULATÖR (LESTER)	165,00	ADET

TEKLİF NO : 20202275
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.

Ek: Teknik Şartname (14 syf)

FORM NO: MYS_0072



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20202275

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 30/04/2020 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

21	NUCLEUS CHOPPER	140,00	ADET
22	NUCLEUS ROTATOR (JAFPE/MALTZMAN)	210,00	ADET
23	IOL MANIPULATOR (JAFPE/MALTZMAN)	95,00	ADET
24	SPATULA (PEARCE)	150,00	ADET

TEKLİF NO : 20202275
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.

Ek: Teknik Şartname (14 syf)

FORM NO: MYS_0072

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

212.0009.000	ASPIRASYON KANULU BİMANUEL 23G	ADET	75
212.0015.000	DCR SET	ADET	40
212.0019.000	DECALINE	ADET	300
212.0032.000	AHMED GLUCOME VALVE	ADET	30
212.0033.000	HİDRODİSEKSİYON YASSI KANUL	ADET	50
212.0036.000	SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM	ADET	86
212.0037.000	İRİS RETRAKSİYON KANCASI	ADET	55
212.0043.000	KİSTOTOM EGRI 25G	ADET	450
212.0046.000	KORNEA SAKLAMA SOLUSYONU	ADET	10
212.0047.000	SİLİKON BANT 240	ADET	50
212.0048.000	MICRO SPONGE	ADET	6000
212.0050.000	OFTALMIC MICRO DRAPE	ADET	2500
212.0055.000	VAKUMSUZ PUNCH	ADET	50
212.0056.000	RAY	ADET	40
212.0057.000	RETROBULBER İGNE	ADET	350
212.0061.000	SİLİKON YAGI (10 ML'LİK CAM SİRINGADA)	ADET	130
212.0069.000	TREPAN	ADET	50
212.0073.000	VİSİTEK KAPSUL POLİŞER	ADET	30
212.0103.000	IOL MANİPULATÖR (SİNSKEY)	ADET	140
212.0104.000	IOL MANİPULATÖR (LESTER)	ADET	165
212.0105.000	NUCLEUS CHOPPER	ADET	140
212.0106.000	NUCLEUS ROTATÖR (JAFİE/MALTZMAN)	ADET	210
212.0107.000	IOL MANİPULATÖR (JAFİE/MALTZMAN)	ADET	95
212.0108.000	SPATULA (PEARCE)	ADET	150

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4856) DCR SET

Açıklama : DCR SET

1. Materyal paslanmaz çelik olmalıdır.
2. Bikanalüküler olmalıdır.
3. Düz, paslanmaz çelik probu olmalıdır. (0.80mm / 0.90MM çapında x 45 / 80 mm uzunluğunda)
4. Çift steril ambalaj içinde olmalıdır.
5. Silikon tüp metal probun üzerinden çıkmayacak özellikte olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
9. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
10. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4633) DECALINE

Açıklama : DECALINE

1. Ürün vitreoretinal cerrahide kullanılmak üzere perfluorocarbon (C10F18) yapıda olmalıdır.
2. Steril, en az 5cc vial ve orijinal kutu içerisinde olmalıdır.
3. Ürüne ait örnek ve katalog istenildiğinde sunulabilmelidir.
4. Teklif edilen ürün en az 2 yıl miadlı olmalıdır.
5. Teklif verecek firmalar istenen miktarda numune getirecek, gelen numuneler test edilecek, değerlendirilecektir.
6. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
9. 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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir

(4853) IRIS RETRAKSIYON KANCASI

Açıklama : IRIS RETRAKSIYON KANCASI

1. Göz içi operasyonlarında irisi genişletmek amacı ile üretilmiş olmalıdır.
2. Retraktörler göz içi operasyonlarında irise zarar vermeyen flexible malzemeden üretilmiş olmalıdır.
3. 0.5mm lik insizyondan geçebilmelidir.
4. Dilatasyonun kontrol ve devamı için her bir retraktörde bir adet tıpa bulunmalıdır.
5. İçinde en az 4adet olmalıdır.
6. Steril ambalaj içerisinde olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
8. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
9. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
10. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
11. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
12. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4849) HIDRODİSEKSIYON YASSI KANUL

Açıklama : HIDRODİSEKSIYON YASSI KANUL

1. Alınacak olan hidrodiseksiyon kanülü 25G veya 27G anma ölçülerinde olacaktır.
2. Künt uçlu, kıvrık ve uç kısmı yassı olacaktır.
3. Göz içi hidrodiseksiyon yapmaya uygun olacaktır.
4. Orijinal steril tek kullanımlık ambalajında olacaktır.
5. CE onaylı olacaktır.
6. Son kullanım tarihi teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl olacaktır
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

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

(4857) OFTALMIC MICRO DRAPE

Açıklama : OFTALMIC MICRO DRAPE

1. Steril şartlarda göz cerrahisi kullanımı için üretilmiş olmalıdır.
2. Steril olarak paketlenmiş olmalıdır.
3. Tek kullanım için (disposable) üretilmiş olmalıdır.
4. Göz çevresini korumak için saydam cilde yapışan kısmı örtüyle bütünleşik olmalıdır.
5. Saydam örtünün yanında sıvı toplanması için örtüye yapışık cebi bulunmalıdır.
6. Cebin sıvı alma kapasitesi en az 250 ml olmalıdır.
7. Sıvıyı göz çevresinden cebe taşımak için üretilmiş sıvı emen bir iplikçik (wick) bulunması tercih nedenidir.
8. Cebin yönünün ok ile belirtilmesi tercih nedenidir.
9. Örtü en az 130 x 150 cm boyutlarında olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
11. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
12. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
13. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
14. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
15. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4635) SILIKON YAGI (10 ML'LIK CAM SIRINGADA)

Açıklama : SILIKON YAGI (10 ML'LIK CAM SIRINGADA)

1. Vitrektomi ameliyatlarında kullanım için uygun olmalıdır.
2. Steril tekli paketlerde olmalıdır.
3. Silikon yağı göz içi kullanım için uygun olmalı pirojen ve toksik olmamalıdır.
4. Silikon yağı %100 arındırılmış olmalıdır.
5. Silikon yağı 10ml flakon veya enjektör halinde hazırlanmış olmalıdır.
6. Viskozitesi 20 derecede 1300 cts olmalı ve bu paketin dışında belirtilmelidir.
7. Silikon yağının moleküler ağırlığı 42000 dalton olmalıdır.
8. Son kullanma tarihi en az 2yıl olmalıdır.
9. Görüntüsü berrak, kokusuz olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
12. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
13. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
14. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7296) NUCLEUS CHOPPER

Açıklama : NUCLEUS CHOPPER

1. Uç kısmından 6 mm uzunlukta 45 derece açılı olmalıdır.
2. Tip kısmı uçtan 1.5 mm mesafede 90 derece açılı, künt ve yuvarlak uçlu olmalıdır.
3. Fako stop-chop tekniğine uygun olarak tasarlanmış olmalıdır.
4. Ürün üzerindeki bilgiler üretim yeri çıkışı(oriijinal)olmalıdır. Sonradan yapıştırma (stiker vs.)olmamalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
8. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

9. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4841) TREPAN

Açıklama : TREPAN

1. Keratoplasti ameliyatlarında alıcı korneadan sağlıklı kornea dokusunun çıkartılması amacıyla kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. Vakumlu olmalıdır ve vakumu sayesinde kornea üzerinde sabitlenebilmelidir.
3. Bıçağın kesiciliği mükemmel olmalıdır.
4. 6.0-9.0 mm aralığında seçenekleri olmalıdır.
5. Trepan kutusunda keratoplasti için üretilmiş 3/8 mm daire iğneli, 10/0 monofilaman suture olmalıdır.
6. Korneaya temas eden kısmında en az 16 adet işaretleyici olmalıdır.
7. Beraberinde steril işaretleme kalemi verilmelidir.
8. Ürün steril ve orijinal ambalajında olmalı, ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim parti seri (LOT) numarası belirtilmiş olmalıdır.
9. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2yıl (24 ay) olmalıdır.
10. Onaylı ürün (barkod) numaraları teklif ile birlikte sunulmalı ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile mutlaka kalemler bazında ilişkilendirilmelidir.
11. Onaylı ürün (barkod) numaraları, EAN-13 veya HIBC formatında ürün ambalajı üzerinde yer almalıdır.
12. Yüklenici firma, ürüne ait marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası, varsa model ve firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunmalıdır.
13. Yüklenici firma, vereceği ürün ölçülerini kliniğin ihtiyaçları doğrultusunda hazırlanacak listeye göre belirleyecek, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan değişik ölçülerdeki ürünleri istenilen ürünler ile değiştirmeyi kabul edecektir.
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
16. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.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.

(4843) VISITEC KAPSUL POLISHER

Açıklama : VISITEC KAPSUL POLISHER

1. 0.80 x 22mm 23G 7/8 inc. ölçülerinde olmalıdır.
2. Üst açıklık 0.3mm, son kısmı 9 mm uzunlukta ve 35 derece açılı olmalıdır.
3. Ürün üzerindeki bilgiler orijinal olmalıdır. Sonradan yapıştırma (stiker vs.) olmamalıdır.
4. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
8. 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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7295) IOL MANIPULATOR (SINSKEY)

Açıklama : IOL MANIPULATOR (SINSKEY)

1. Katarakt ameliyatlarında göz içi lensini manipülasyon amacı ile kullanılan kıvrık uçlu manipülatör olmalıdır.
2. Kıvrık kısmı 15 mm'den itibaren 45 derece açılı olmalıdır.
3. En az 0.2 mm'lil deliklerden geçebilmelidir.
4. Uç kısmı lensi ve dokuları zedelemeyecek biçimde düzgün olmalıdır.
5. Tek tek steril paket içerisinde olmalı ve ürün üzerindeki bilgiler orijinal olmalıdır. Sonradan üzerine yapıştırma(stiker vs.) olmamalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
9. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

10. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7431) NUCLEUS ROTATOR (JAFJE/MALTZMAN)

Açıklama : NUCLEUS ROTATOR (JAFJE/MALTZMAN)

1. Fakoemülsifikasyon sırasında nucleus u döndürmek için kullanıma uygun olmalıdır.
2. 45° açılı, uçtan 9mm. Kıvrılmış olarak tasarlanmış olmalıdır.
3. Uç kısmı lensi ve dokuları zedelemeyecek biçimde düzgün olmalıdır.
4. Tek tek steril paket içerisinde olmalı ve ürün üzerindeki bilgiler orjinal olmalıdır. Sonradan üzerine yapıştırma (sticker) olmamalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
8. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
9. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(6241) AHMED GLUCOME VALVE

Açıklama : AHMED GLUCOME VALVE

1. Valf; intraoküler basıncı normal seviyeye indirebilecek, aynı adla anılan valf sistemini içermelidir.
2. Valf; her türlü yüksek basınçlı glokomda özellikle neovasküler glokom, üvetik glokom, konjetinal glokomda ve korneal transplantasyonlarda, transplant ile birlikte kullanılabilir özellikte olmalıdır.
3. Valf; tek aşamalı basit cerrahi müdahale ile implant edilebilme özelliğine sahip olmalıdır.
4. Valf gövdesi; silikon, Drenaj tüpü; silikon, Valf; silikon elastomer membrandan imal edilmiş olmalıdır.
5. Valf ebatları;
 - 5.1. Genişlik : 13,00 mm

- 5.2. Uzunluk : 16,00 mm
- 5.3. Tüp uzunluğu : 25,00 mm
- 5.4. Kalınlık : 0,09 mm
- 5.5. Yüzey alanı : 184,00 mm²(kare) olmalıdır.
6. Valf; non obstructive valf sistem teknolojisi ile aşırı drenajı engelleyerek ön kamara collapsını önleyecek venturi-flovalf sistemine sahip olmalıdır.
7. Valf; orjinal ambalajında ve en az 2 yıl miadlı teslim edilmelidir.
8. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
9. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
10. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
11. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
12. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4845) SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM

Açıklama : SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM

1. Ring tek parça ve PMMA yapıda olmalıdır.
2. 10 mm ve 11mm ölçülerinde olmalıdır.
3. Halkanın her ucunda pozisyon delikleri olmalıdır.
4. En az 2 yıl miatlı olacaktır.
5. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
6. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
7. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
8. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
9. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4634) SILIKON BANT 240

Açıklama : SILIKON BANT 240

1. Retina cerrahisinde kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. Tıbbi silikondan üretilmiş olmalıdır.
3. 240 style ve 2,5 mm eninde olmalıdır.
4. İçinde bağlayıcı sleeve olmalıdır.
5. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
9. 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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4652) ASPIRASYON KANULU BİMANUEL 23G

Açıklama : ASPIRASYON KANULU BİMANUEL 23G

1. 0,60 x 16 mm ve 23 G, 0,40 mm ölçülerinde olan thinwall kanül olmalıdır
2. Polişirli olmalıdır
3. Ürün numunesi ilgili hekimler tarafından denenerek karar verilecektir.
4. Ürün üzerindeki bilgiler üretim yeri çıkışı(orjinal) olmalıdır. Sonradn yapıştırma (stiker vs.) olmamalıdır
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
8. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
9. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4854) KISTOTOM EGRI 25G

Açıklama : KISTOTOM EGRI 25G

1. 0.50 x 16 mm ölçülerinde 25g olmalıdır.
2. Pearce modeli olmalıdır.
3. Ürün üzerindeki bilgiler üretim yeri çıkışı (orijinal) olmalıdır. Sonradan yapıştırma (stiker vs.) olmamalıdır.
4. Ürün numunesi ilgili hekimler tarafından denenerek karar verilecektir.
5. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
9. 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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4881) KORNEA SAKLAMA SOLUSYONU

Açıklama : KORNEA SAKLAMA SOLUSYONU

1. Donör korneasını +4 derece 14 güne kadar saklama olanağı vermelidir.
2. Endotel koruyuculuğu yüksek olmalıdır.
3. Enfeksiyon riskini önlemek için antibiyotik içermelidir.
4. Korneal epitelyal ödemi azaltmalıdır.
5. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl (24 ay) olmalıdır.
6. Steril olmalıdır.
7. Malzemeyi teklif eden firma, distribütörlük veya yetkili satıcı belgesini ibraz etmelidir.
8. Onaylı ürün (barkod) numaraları teklifle birlikte sunulmalı ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile mutlaka kalemler bazında ilişkilendirilmelidir.
9. Onaylı ürün (barkod) numaraları, EAN-13 veya HIBC formatında ürün ambalajı üzerinde yer almalıdır.

10. Yüklenici firma, ürüne marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası, varsa model ve firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunmalıdır.
11. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
12. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
13. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
14. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
15. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(6542) RAY

Açıklama : RAY

1. Skleral çökertme yapabilmek için üretilmiş olmalıdır.
2. Solid silikondan imal edilmiş olmalıdır.
3. Ray genişliği 2.5 mm olmalıdır.
4. Kalınlık 1.50 mm olmalıdır.
5. Total taban genişliği 7,50 mm. Normal taban genişliği 6,0 mm olmalıdır.
6. Malzemenin ezilmemesi ve zarar görmemesi için sert özellikli çift blister steril ambalajda olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
8. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
9. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
10. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
11. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
12. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4878) RETROBULBER IGNE

Açıklama : RETROBULBER IGNE

1. 0.50 x38 mm 25 G ölçülerinde atkinson tipi retrabulbar kanül olmalıdır.
2. Yuvarlak uçlu, 0,5mm, çaplı 3,5- 4cm uzunluğunda 25G olmalıdır.
3. Tek kullanımlık, steril ambalajında olmalıdır.
4. Göz ameliyatlarında kullanılmak üzere imal edilmiş olmalıdır.
5. İçinde akışkanlığı engelleyecek çapak benzeri şeyler olmamalıdır.
6. Depoya teslim edildiği andan itibaren en az 2 yıl raf ömrü olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
9. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
10. 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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7430) IOL MANIPULATOR (LESTER)

Açıklama : IOL MANIPULATOR (LESTER)

1. Katarakt ameliyatlarında göz içi lensini manipülasyon amacı ile kullanılan kıvrık uçlu manipölatör olmalıdır.
2. Kıvrık kısmı 10 mm 'den itibaren 45° açılı olmalıdır.
3. Uç kısmı lensi ve dokuları zedelemeyecek biçimde düzgün olmalıdır.
4. Tek tek steril paket içerisinde olmalı ve ürün üzerindeki bilgiler orjinal olmalıdır. Sonradan üzerine yapıştırma (sticker) olmamalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
8. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
9. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.

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

(7433) SPATULA (PEARCE)

Açıklama : SPATULA (PEARCE)

1. Pürüssüz yuvarlak kenarlara sahip olmalıdır.
2. Göz içinde rahat ve güvenli manipülasyona izin vermelidir.
3. 45° açılı 0,80mm. Açıdan sonra 10mm. ölçüsünde olmalıdır.
4. Tek tek steril paket içerisinde olmalı ve ürün üzerindeki bilgiler orjinal olmalıdır.Sonradan üzerine yapıştırma (sticker) olmamalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
8. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
9. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4892) MICRO SPONGE

Açıklama : MICRO SPONGE

1. Steril tek kullanımlı poşet içinde olmalıdır.
2. Poşette her biri 5'lik poşetler halinde olmalıdır.
3. Cerrahi alanında hızlı aspirasyon yapabilen üçgen uçlu olmalıdır.
4. Emici spanc sabit olarak yaklaşık 7cm'lik sap üzerinde monte olmalıdır.(2 ¾ in)
5. Cerrahi alanda lif bırakmamalıdır.
6. Son kullanım tarihine en az 3 yıl olmalıdır.
7. Üretim ve son kullanım tarihi paket üzerinde yazılı olmalıdır.
8. Orjinal paketler içinde steril olmalıdır.
9. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

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

(4867) VAKUMSUZ PUNCH

Açıklama : VAKUMSUZ PUNCH

1. Keratoplasti ameliyatında donör korneanın uygun şekilde kesilebilmesinde uygulanmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. kesiciliği mükemmel olmalıdır.
3. Bıçağı korumak için koruma ringi bulunmalıdır.
4. Korneayı işaretlemek için 4 yanında işaretleme delikleri bulunmalıdır.
5. Beraberinde steril işaretleme kalemi verilmelidir.
6. Trepan kutusunda keratoplasti için üretilmiş 3/8 mm daire iğneli, 10/0 monofilaman suture olmalıdır.
7. 6.0-9.5 mm aralığında seçenekler olmalıdır
8. Ürün steril ve orijinal ambalajında olmalı, ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim parti seri (LOT) numarası belirtilmiş olmalıdır.
9. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl (24 ay) olmalıdır.
10. Onaylı ürün (barkod) numaraları teklifle birlikte sunulmalı ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile mutlaka kalem bazında ilişkilendirilmelidir.
11. Onaylı ürün (barkod) numaraları, EAN-13 veya HIBC formatında ürün ambalajı üzerinde yer almalıdır.
12. Yüklenici firma, ürüne ait marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası varsa model ve firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunulmalıdır.
13. Yüklenici firma, vereceği ürün ölçülerini kliniğin ihtiyaçları doğrultusunda hazırlanacak listeye göre belirleyecek, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan değişik ölçülerdeki ürünleri istenilen ürünlerle değiştirmeyi kabul edecektir.
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
15. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
16. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.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 eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.

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

(7434) IOL MANIPULATOR (JAFJE/MALTZMAN)

Açıklama : IOL MANIPULATOR (JAFJE/MALTZMAN)

1. Katarakt ameliyatlarında göz içi lensini manipölasyon amacı ile kullanılan ve ucu "Y" biçiminde dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Ucundan 12mm geriye doğru 45° açılı olmalıdır.
3. En az 0.2 mm'lik deliklerden geçebilmelidir.
4. Uç kısmı lensi ve dokuları zedelemeyecek biçimde düzgün olmalıdır.
5. Tek tek steril paket içerisinde olmalı ve ürün üzerindeki bilgiler orjinal olmalıdır. Sonradan üzerine yapıştırma (sticker) olmamalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır
9. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
10. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.