



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20202488

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 19/05/2020 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	BY PASS ORTUSU PEDIATRİK	15,00	ADET
2	CERRAHI ELDIVEN LATEX İCERMEYEN	1.000,00	ÇİFT
3	ENTUBASYON TUPU KAFLI NO:9	5,00	ADET
4	BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:10	100,00	ADET
5	OKSİJEN SONDASI NO:10	300,00	ADET
6	TUP REKTAL	25,00	ADET
7	BIYOSIT BARIYERLI KORUYUCU ELDIVEN	210,00	ÇİFT

TEKLİF NO : 20202488

NOT : ÖDEMELER 180 GÜNDÜR. TEKLİFLERDE MARKA, UBB KODU VE TESLİM TARİHİ BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

E-MAIL : yusuf.guler@deu.edu.tr

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

Ek: Teknik Şartname (6 syf)

FORM NO: MYS_0072

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

245.0004.000	BY PASS ORTUSU PEDIATRİK	ADET	15
200.0001.000	CERRAHI ELDIVEN LATEX İCERMEYEN	ÇİFT	1000
207.0013.000	ENTUBASYON TUPU KAFLI NO:9	ADET	5
208.0007.000	BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:10	ADET	100
232.0035.000	OKSİJEN SONDASI NO:10	ADET	300
209.0035.000	TUP REKTAL	ADET	25
200.0012.000	BIYOSIT BARIYERLI KORUYUCU ELDIVEN	ÇİFT	210

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(7489) CERRAHI ELDIVEN LATEX İCERMEYEN

Açıklama : CERRAHI ELDIVEN LATEX İCERMEYEN

1. Eldiven hammedesi TIP-1 lateks alerjisine karşı lateks içermemelidir.
2. Eldiven hammedesi esnekli ve dayanıklılık amacıyla neoprene bazlı olmalıdır.
3. Eldiven pudra içermemelidir.
4. Eldivenin iç yüzeyi kolay giyme amacıyla poliüretan polimer kaplı olmalıdır.
5. Eldiven dış yüzeyinin rahat alet tutulumu sağlaması ve kaymaması amacıyla üretim esnasında klorinizasyon ve silikonizasyon işlemlerinden geçirilmiş olmalıdır.
6. Eldiven parmak ucu hissi yüksekliği sebebiyle, eldivenin parmak ucu kalınlığı maksimum 0.200 mm olmalıdır.
7. Eldivenin manset kısmının giyim esnasında kolay yırtılmaması amacıyla, eldivenin manset kalınlığı minimum 0.12 mm olmalıdır.
8. Eldivenin elin ve bileğin tamamını örtmesi ve korunum sağlamak amacıyla, eldiven uzunluğu minimum 290 mm olmalıdır.
9. Eldivenin raf omru minimum 2 yıl olmalıdır.
10. Eldiven Gamma İrradyasyon yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır.
11. Eldiven EN455 standartlarına uygun şekilde üretilmiş olmalıdır ve CE sahibi olmalıdır.
12. Eldiven teknik özellikleri, üretici firma tarafından hazırlanmış olan "technical datasheet" ile ayrıca belgelendirilmelidir.
13. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
14. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
15. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

16. 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.
17. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
18. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
19. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
20. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
21. 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.
22. 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.
23. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5196) OKSİJEN SONDASI NO:10

Açıklama : OKSİJEN SONDASI NO:10

1. Travma oluşturmayan, yumuşak yuvarlatılmış açık distal uçlu olmalıdır.
2. Eşit dağılımı sağlayan yan delikleri bulunmalıdır.
3. Uzunluk 30-50 cm olmalıdır.
4. Tekli steril paketlerde olmalıdır.
5. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir.
6. Sonda nontoksik, tıbbi PVC'den yapılmış olmalı, king yapmamalıdır.
7. Standart bağlantı konnektörü olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 8.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.

- 8.6. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 8.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(161) ENTUBASYON TUPU KAFLI NO:9

Açıklama : ENTUBASYON TUPU KAFLI NO:9

1. Tüpün ucunda Murphy gözü bulunmalıdır.
2. Dokulara toksik olmayan yüksek kalitede saydam, medikal PVC den üretilmiş ve konnektörü ile birlikte steril ambalajda olmalıdır.
3. Ambalajı taşıma v.b. sırasında sterilitiyi bozmayacak şekilde olmalıdır.
4. Lateks içermemelidir.
5. Balonlu ve balonsuz seçenekleri olmalıdır
6. Tek kullanımlık olmalıdır.
7. Balonlu olanlarda balonların yüksek hacim ve düşük basınç özelliği olmalıdır.
8. Konnektörü tüpten kolayca ayrılmayacak özellikte olmalıdır.
9. Tüp üzerinde okunaklı olarak cm yazıları ve no'su bulunmalıdır.
10. Pilot balonu valfli olmalı ve hava kaçacağını önleyecek özellikte olmalıdır.
11. Tüpün ucu yumuşak, oblik kesimli olmalı ve dokulara travmatik olmamalıdır.
12. Balon tüp üzerinde seviye oluşturmamalıdır.
13. Radyopak olmalıdır.
14. Entübasyon tüplerinin İD, OD, boy olarak ekte belirtilen özellikleri karşılamalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
 - 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 15.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 15.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 15.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.

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

(3522) TUP REKTAL

Açıklama : TUP REKTAL

1. Tüp, giriş kolaylığı sağlayan bir yüzeye sahip olmalıdır.
2. Tüp bükülmeye karşı dirençli olmalıdır.
3. Tüp travma oluşturmeyen, yuvarlatılmış, kapalı distal uca sahip olmalıdır.
4. Tüpün uç yan kısmında çapraz dilekler bulunmalıdır.
5. Tüpün uzunluğu 36 cm olmalıdır,
6. Tüp 18 ch' den 35 ch'ye kadar ölçülere sahip olmalıdır. (18,20,22,24,25,26,28,30,32,35 ch)
7. Tüp her bir ölçüyü belirleyen renk kodlu kannektöre sahip olmalıdır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 8.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 8.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 8.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4576) BIYOSIT BARIYERLI KORUYUCU ELDIVEN

Açıklama : BIYOSIT BARIYERLI KORUYUCU ELDIVEN

1. Eldiven tüm tıbbi ve cerrahi müdahalelerde, viral kontaminasyondan ve vücut sıvıları ile bulaşan hastalıklardan maksimum düzeyde koruma sağlamalıdır.
2. Eldiven en az iki kat şeklinde viral ve bakteriyel kontaminasyonu engelleyici amaca yönelik üretilmiş olmalıdır.
3. Eldivenin dezenfektan ajan içeren biosit bariyer özelliğine sahip olması tercih sebebidir.
4. Dezenfektan karışımı, en üst düzeyde patojen koruma sağlayacak şekilde ve özellikle iç kısımlara nüfuz etmesini engelleyecek teknoloji ile üretilmiş olmalıdır.
5. Gamma irradiation tekniği ile steril edilmeli, steril tarihinden itibaren 3 yıl miadlı olmalıdır.

6. İç paket üzerinde eldivenin hangi el için olduğu belirtilmeli ve steril eldiven giyim kurallarına uygun katlanmış olmalıdır.
7. Mikroorganizma popülasyon ölçümü EN 1174-1 Standartlarına uygun olmalıdır.
8. In vitro sitotoksite değerlendirmesi EN ISO 10993-5 Standartlarına uygun olmalıdır.
9. Sızdırmazlık özellikleri NF EN 455-1 AQL:1,5 Standartlarına uygun olmalıdır.
10. TSE ve FDA belgeleri olması tercih sebebidir.
11. Ürünle ilgili bilimsel kanıtların olması tercih sebebidir.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 12.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 12.5. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 12.6. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 12.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4969) BY PASS ORTUSU PEDIATRİK

Açıklama : BY PASS ORTUSU PEDIATRİK

1. Bu cerrahi örtü seti, By Pass ameliyatlarında kullanılabilecek özelliğe sahip olmalı ve tüm örtüler tek kullanıma mahsus steril olma özelliği taşımalıdır. Ürünlerin CE ve ISO belgeleri olmalıdır.
2. Set içindeki KVC örtüsünün üst katı su, kan, alkol gibi sıvıları tamamen emebilen medikal non-woven, orta katı polietilen veya poliamid, alt katı ise sıvıların alta geçmesini önleyen medikal nonwovenden mamül üç katlı olmalıdır.
3. Alet masa örtüsünün materyali 55 gr /m2(+/-2 cm) olmalı ve üst katı su, kan, alkol gibi sıvıları tamamen emebilen non-woven, alt katta sıvıların geçmesini önleyen polietilenden mamul iki katlı olmalıdır.
4. Mayo masa örtüleri üst katı non-woven, alt katı sıvı geçirilmeyen 73 gr /m2 (+/-2 cm) polietilenden oluşan üç katlı materyalden imal edilmelidir.
5. Örtülerde kullanılan cilt bantları medikal amaçlı non-allergenik olmalıdır.
6. Örtüler gerektiğinde steril olmayan bir kişinin rahatça serebilmesine olanak verecek şekilde katlanmalı ve üzerlerinde açılış yönünü gösteren yön etiketleri bulunmalıdır.
 - 6.1. 1 adet Pediatrik KVC Örtüsü 240x 340 cm
 - 6.2. 1 adet Mayo Maya Örtüsü 80x150 cm
 - 6.3. 1 adet Alet Masa Örtüsü 150x200 cm
 - 6.4. 1 adet Universal Torba 30x40 cm

6.5. 2 adet Nonwoven Bant 10x50 cm

7. Setler ETO yöntemiyle veya Gamma steril edilmeli, Üç yıl raf ömrü olmalı ve gerektiğinde belgelendirilmeli.
8. Ambalaj üzerinde sterilizasyon işlemine tabii tutulduğunu gösterir indikatör belgelendirilmeli.
9. Paketlerin üzerinde marka, imalatçı firma bilgileri, sterilizasyon tarihi, son kullanma tarihi, barkot numarası ve CE işareti olmalıdır.
10. Pediatrik KVC örtüsünün göğüs bölgesinde 20x30 ebadında delik olmalıdır. Delik ebadında örtünün arka yüzünde hastanın vücuduna tam olarak yapışan cildi tahriş etmeyen tıbbi amaçla üretilmiş insizyon filmi kaplı olmalı, iobanlı olmalıdır.
11. Deliğin iki kenarında operasyon sırasında değişik amaçlarla kullanılabilecek fonksiyonel 2 adet plastik cep bulunmalıdır. Bu cepler aletleri rahatça taşıyabilecek yükseklikte ve sağlamlıkta olmalıdır.
12. Kullanıcıya kolaylık sağlaması açısından baş ve ayak yönünü gösteren yön etiketleri olmalıdır.

(4917) BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:10

Açıklama : BESLENME TÜPÜ (NAZODUODENAL) GUIDE'LI NO:10

1. Poliüretan bağlantısı olmalıdır.
2. Üzerinde santimetre cinsinden uzaklık ölçülerinin radyoopak çizgilerle belirtildiği poliüretan tüp bulunmalıdır.
3. 2 lateral ve 1 distal çıkış bulunmalıdır.
4. Dişi Luer bağlantısı ve silikonize bilyeli distal ucu olan kılavuz tel bulunmalıdır.
5. 4-6 haftadan daha kısa süreli, mideden enttral beslenme gereken hastalar için geliştirilmiş poliüretan nazal tüplerden oluşmalıdır.
6. Kullanım süresi 4-6 hafta olmalıdır.
7. (6,8,10,12,14) 110 cm ölçülerde bulunabilmelidir.
8. GENEL ÖZELLİKLERİ
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 8.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 8.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 8.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.