



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

26/02/2024 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241197

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 26/03/2024 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	BASINÇ AYARLI Y TIP IRRİGASYON KANULU	2.000,00	ADET
2	BASKET KATETER 4 TELLİ 3 FR 16 MM PTFE	100,00	ADET
3	DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 6F 28 CM	500,00	ADET
4	NEFROSTOMİ KATETER İ(RE-ENTRY) 20 FR 17 CM	100,00	ADET
5	NİTİNOL GUIDEWIRE 0.038 İNCH 150 CM	1.200,00	ADET
6	CYSTOFIX (YESİL)	100,00	ADET
7	STANDART URETER DİLATASYON BALON KİTİ 12F 4CM	50,00	ADET
8	TRANSOBTURATOR SLİNG	30,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20241197

NOT : 2024 YILI ÜROLOJİ MALZEMELERİ ALIM İHALESİ

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.

1/12



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

26/02/2024 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241197

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 26/03/2024 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

9	URETERAL KATETER ACCESS 6 FR 70 CM	300,00	ADET
10	URETROTOMİ BİCAGI (SOGUK BİCAK)	2,00	ADET
11	TRANSURETRAL HF REZEKSİYON LOOPU İNCE TELLİ	50,00	ADET
12	TRANSURETRAL HF REZEKSİYON LOOPU KALIN TELLİ	30,00	ADET
13	VAPORIZASYON LOOPU	10,00	ADET
14	TRANSURETRAL HF REZEKSİYON LOOPU MEDIUM İNCE TELLİ	50,00	ADET
15	PROSTAT BİYOPSİ İÇNESİ 18G 25CM	450,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20241197

NOT : 2024 YILI ÜROLOJİ MALZEMELERİ ALIM İHALESİ

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.

2/12



Sıra No	Malzeme Kodu	Malzeme Adı	Miktar (Adet)
1	242.0005.000	BASINC AYARLI Y TIP IRRIGASYON KANULU	2000
2	218.0017.000	BASKET KATETER 4 TELLİ 3 FR 16 MM PTFE	100
3	233.0015.000	DOUBLE PIGTAIL URETERAL STENT 6F 28 CM	500
4	218.0116.000	NEFROSTOMİ KATETER İ(RE-ENTRY) 20 FR 17 CM	100
5	219.0084.000	NİTİNOL GUIDEWIRE 0.038 İNCH 150 CM	1200
6	218.0136.000	CYSTOFIX (YESİL)	100
7	194.0037.000	STANDART URETER DİLATASYON BALON KİTİ 12F 4CM	50
8	242.0045.000	TRANSOBTURATOR SLİNG	30
9	218.0191.000	URETERAL KATETER ACCESS 6 FR 70 CM	300
10	225.0036.000	URETROTOMİ BİCAGI (SOGUK BİCAG)	2
11	221.0016.000	TRANSURETRAL HF REZEKSİYON LOOPU İNCE TELLİ	50
12	221.0020.000	TRANSURETRAL HF REZEKSİYON LOOPU KALIN TELLİ	30
13	221.0021.000	VAPORİZASYON LOOPU	10
14	221.0022.000	TRANSURETRAL HF REZEKSİYON LOOPU MEDIUM İNCE TELLİ	50
15	196.0023.000	PROSTAT BİYOPSİ İĞNESİ 18G 25CM	450



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

05/05/2022 11:54:52

242.0005.000

TEKNİK ŞARTNAME

3565 Y -TUR IRRIGASYON SETİ (242.0005)

1. Delici uçlar Y tipinde ve 2 adet olmalıdır ve hava girişsiz olmalıdır
2. Delici uçların sterilizasyon poşetine zarar vermemesi için her bir uç için kapak bulundurulmalıdır
3. Üzerinde en az 2 adet klemp bulunmalıdır
4. Puarsız set olmalıdır.
5. Konektör üzerinde hava boşaltma kapağı olmalıdır
6. Uzunluk 205-220 cm arasında olmalıdır
7. GENEL ÖZELLİKLER
 - 7.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 7.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 7.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayn özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 7.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 7.5. 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.
 - 7.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. İLHAN ÇELEBİ
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.B.D.
Dip. No: 88AA863

Öğr.Gör.Üzm.Dr. Volkan SEN
Dip. No: 140396
Uzm. No: 109084
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.D.

218.0017.000

TEKNİK ŞARTNAME

3554 BASKET KATETER 4 TELLİ 3 FR 16 MM PTFE (218.0017)

1. Basket Nitinolden yapılmış olmalıdır
2. Çapı 3f olmalıdır
3. Uzunluğu 100cm üzerinde olmalıdır
4. Basket telleri deforme olmayan şekil hafızasına sahip olmalıdır
5. Basket flatwire dizayna sahip olmalıdır
6. Basket 4 telli olmalıdır ve taş tutulduğunda teller kırılmayacak dayanıklılıkta olmalıdır.
7. Basket kateter sürgülü dizayn olmalı, dilendiğinde handle kısmı sistemden ayrılabilmelidir
8. Kateterin dış kısmı polietilendenimal edilmiş olmalıdır
9. Orijinal steril blister anbalaj içinde olmalıdır
10. Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
- 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 11.5. 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.
- 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. İLHAN ÇELEBİ
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.B.D.
Dip. No: 80AA663

Öğr.Gör.Üzm.Dr. Volkan ŞEN
Dip. No: 140396
Uzm. No: 109024
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.D.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

31/05/2023 11:26:01

233.0015

TEKNİK ŞARTNAME

11811 DOUBLE PİGTAİL ÜRETERAL STENT -6FR

1. Stent Percuflex veya poliüretan materyalinden yapılmış olup, vücut içinde komplikasyonsuz kalabilmelidir.
2. Stentin üstünde delikler olmalı, ayrıca ucunda sütür bulunmalıdır.
3. Diğer ucu ise incelerek gelmelidir.
4. Stent 6fr ve 24, 26, 28 cm olmalıdır.
5. Her steril paket içinde, 1 adet, uç kısmında radyopak işareti olan açık uçlu stent yerleştirici bulunmalıdır.
6. Stentin her iki ucu da açık olmalıdır.
7. Stent radyopak olmalı ve fluoroskopi altında rahatlıkla görülebilmelidir.
8. Stent üzerinde derinlik belirteçleri (marker) olmalı ve kateter ölçüsü belirtilmiş olmalıdır.
9. Stent klavuz tel üzerinde kolayca kayabilen hidrofilik özellikte ve ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalıdır.
10. GENEL ÖZELLİKLER
- 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 10.5. 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.
- 10.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. İLHAN ÇELEBİ
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.B.D.
Dip. No: 88AA068

Prof. Dr. İLHAN ÇELEBİ
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.B.D.
Dip. No: 88AA068

Doç. Dr. Volkan ŞEN
Dip. No: 140396
Uzm. No: 109084
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.D.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

05/05/2022 11:39:49

218.0116.002

TEKNİK ŞARTNAME

3570 RE-ENTRY MALEKOT NEFROSTOMİ KATETERİ 12,14, 16,20, 24 FR

1. Her kit: kalınlığı seçenekli olarak bir adet 12,14,16,20 yada 24fr olan,gövdesi 30cm,ucu 17cm uzunluğunda ve yanları delikli,radyoopaklığı mükemmel olan C-Flex Re-entry malekot kateteri,iki adet esnek stylet ve drenaj torbası bağlama tüpü içermelidir.
2. 17 cm'lik Re-entry uç kısmı 14 ve 16 fr kateterler için 6fr,20 ve 24 fr kateterler için 8 fr olmalıdır.
3. 0.038" kılavuz tel ile uyumlu olmalıdır.
4. Kateter yerleştirildikten sonra 30 fr amplatz sheeti kateter üzerinden çıkarılabilmelidir.
5. Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalı ve klavuz tel üzerinden kolayca kayabilmelidir.
6. GENEL ÖZELLİKLER
 - 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayn özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 6.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 6.5. 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.
 - 6.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. İLHAN ÇELEBİ
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.B.D.
Dip. No: 85AA068

Öğr.Gör. Uzman Dr. Volkan SEN
Dip. No: 109024
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.D.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

05/05/2022 11:43:24

219.0084.000

TEKNİK ŞARTNAME

3282 NITINOL KILAVUZ TEL 0.038" 150CM (219.0084)

1. Guide wire, kırılmayan ve büküldüğünde tekrar şeklini bulan, form hafızalı elastik olan Nitinol den üretilmiş olmalıdır.
2. Guide wire Nitinol core with hidrofilik coating özelliği ile kaplı olmalıdır.
3. Guide wire, 0.38 inch çapta ve 145-150 cm uzunlukta ve açılı stiff veya standart uçlu olmalıdır.
4. Uç kısmının 3 cm fleksible olmalıdır.
5. Hepsi aynı paket içinde ve steril olmalıdır.
6. Ürünün CE belgesi olmalıdır.
7. Sadece ilk 5 cmlik kısım hidrofilik olmalıdır.
8. Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalıdır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayn özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 9.5. 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.
 - 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof. Dr. İLHAN ÇELEBİ
D.E.Ü. T.F. Üroloji A.B.D.
Dip. No: 06A4083

Öğr. Gör. Uzm. Dr. Vedat ŞEN
Dip. No: 06A40386
Uzm. No: 109024
D.E.Ü. T.F. Üroloji A.D.

TEKNİK ŞARTNAME

218.0136.000

3266 CYSTOFIX (218.0136)

1. Supra-pubik sistostomi için kullanılabilir olmalıdır.
2. Setin içinde; 1 adet koruyucu içinde lancet, 1 adet 12 cm uzunluğunda , iç yüzeyi keskin olmayan 9, 12 ve 15 F muhtelif kalınlıkta ayrılabilir metal trokar bulunmalıdır.
3. %100 silikondan üretilmiş 'J' (loop) ve balon şeklinde , loop kısmı delikli 10, 12, 14 ve 16 FR muhtelif kalınlıkta kateter bulunmalıdır.
4. Kateter tespiti için silikon parça bulunmalıdır.
5. 2 lt'lik alttan boşaltmalı ve geri dönüşü önleyici idrar torbası, drenajı kontrol etmek için klemp bulunmalıdır.
6. Ürünler çift steril ambalajda, kutu içinde 5 adet paketlenmiş olmalıdır.
7. İhaleye yeterli miktarda ve adette numune getirilmelidir.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayrı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 8.5. 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.
 - 8.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. İÇTİHAN ÇELİBİ
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.B.D.
Dip. No: 8547R068

Öğr. Gör. Uzm. Dr. Metin ŞEN
Dip. No: M0396
Uzm. No: 109084
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.D.

194.0037.000

TEKNİK ŞARTNAME

3552 URETER DILATASYON BALON KITI

1. 20 ATM basınca dayanıklı olmalıdır.
2. Kateter genişliği tüm kateter boyunca 5 veya 5.8fr olmalıdır.
3. Balonun katetere sarılı olduğu bölümde kateter genişliği değişmemelidir.
4. Balon uzunluğu 4cm olmalıdır.
5. Şişirilmiş balonun çapı 12 ya da 15fr olmalıdır.
6. 0.38" kılavuz tel ile uyumlu olmalıdır.
7. Sürtünmeyi azaltan HydroPlus kaplı olmalıdır.
8. Balonun her iki ucunda radyopak markerlar bulunmalıdır.
9. Kateterinden 0.38"lik kılavuz tel geçerken, aynı esnada balonu şişirebilen ve iki yollu muslukla kapatılabilen ikinc bir yol olmalıdır.
10. Kontrollü dilatasyon sağlamak amaçlı,Uromax nefrostomi dilatasyon balonu ile uyumlu, 10cc lik manometreli inflatö olmalıdır.
11. Inflatörün ek yardımına ihtiyaç olmadan basıncı yüksek seviyede tutan ve istenildiğinde anında bırakabilen kilitleme halkası olmalıdır.
12. Inflatörün kadranı aydınlık olmayan operasyon odalarında da görülebilen yapıda olmalıdır.
13. Inflatörün 15 cm uzatma borusu olmalıdır.
14. Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
- 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayn özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 15.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 15.5. 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.
- 15.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. İLHAN CELEBİ
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.B.D.
Dip. No: 66AA068

Öğr.Gör.Üzm.Dr. Volkan ŞEN
Dip. No: 40396
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.D.

242.0045.000

TEKNİK ŞARTNAME

1648 AYARLANABİLİR VAJİNAL SİLİKON AUTOFİKSASYON KİTİ

1. Protez kendiliğinden tutunabilir ve silikon olmalıdır.
2. Vajinal cerrahi yaklaşımlar için dizayn edilmiş olmalıdır.
3. İğne kalınlığı 5mm den fazla olmamalıdır.
4. Her setin içinden iğneler malzemeyle bağımsız ve steril olarak çıkmalıdır.
5. Ameliyat sonrası takiben 1 yıl içinde ayarlanabilir özellikte olmalıdır.
6. Üretral hareketlere dinamik olarak adapte olacak şekilde esnek olmalıdır.
7. Bio uyumlu olmalıdır.
8. Mesh de doku gelişimi en kısa sürede olmalıdır.
9. Mesh polypropylene monofilament yapıda olmalıdır.
10. Dikiş yada kemik bağlantısı gerektirmemelidir.
11. CE yada benzeri kalite belgelerine sahip olmalıdır.
12. Malzemeler 3 er adet ihaleden sonra denenecektir.
13. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 24 ay miyadlı olmalıdır.

14. GENEL ÖZELLİKLER

- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 14.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayn özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 14.3. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 14.4. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 14.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Prof.Dr. İLHAN CELEBİ
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.B.D.
Dip. No: 08AA068

Özr. Gbr. Uzm. Dr. Volkan SEN
Dip. No: 142339
Uzm. No: 700084
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.B.D.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

05/05/2022 11:41:29

218.0185.000
218.0186.000
218.0191.000

TEKNİK ŞARTNAME

3273 ÜRETERAL KATETER 3,4,5,6 F TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Kateter istenen kalınlıkta (3,4,5,6F), en az 70cm uzunluğunda olmalıdır.
2. Distal ucu incelemek gelmeli, proksimal ucunda enjektör ucu ile uyumlu adaptör bulunmalıdır.
3. Kateter üzerinde cm. çizgileri olmalıdır.
4. Kateter radyo opak olmalıdır.
5. Ambalaj üzerinde üretici, ithalatçı, dağıtıcı firma bilgileri ve adresi ile ürün bilgileri bulunmalıdır.
6. Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalı ve kateter klavuz tel üzerinde kolayca kayabilen hidrofilik özellikte olmalıdır.
7. GENEL ÖZELLİKLER
 - 7.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 7.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 7.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri ayn özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 7.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 7.5. 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.
 - 7.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

FORM NO: MYS_0053

Prof.Dr. İLHAN ÇELEBİ
D.Z.Ü.F.F. Üroloji A.B.D.
Diy. No: 88AA982

Öğr.Gör.Uzm.Dr. Volkan SEN
Dip. No: 203296
Uzm. No: 108024
D.E.Ü. Üroloji A.B.D.

TEKNİK ŞARTNAME

225.0036

10446 ÜRETROTOMİ BİÇAĞI

1. Internal Üretrotom Bıçağı (Düz Tip)
 - 1.1. 22 Fr?lik üretrotom Kılıfı ve çalışma elemanı ile kullanıma uygun olmalıdır.
 - 1.2. Bıçak ucu düz tipte olmalı ve tek kök sistemine sahip olmalıdır.
 - 1.3. Hastanemizde bulunan Olympus Marka Üretrotom setine ait A3550 çalışma elemanı ile uyumlu olmalıdır.
2. Internal Üretrotom Bıçağı (Tırtıklı Tip)
 - 2.1. 22 Fr?lik üretrotom Kılıfı ve çalışma elemanı ile kullanıma uygun olmalıdır.
 - 2.2. Bıçak ucu tırtıklı tipte olmalı ve tek kök sistemine sahip olmalıdır.
 - 2.3. Hastanemizde bulunan Olympus Marka Üretrotom setine ait A3550 çalışma elemanı ile uyumlu olmalıdır.
3. Internal Üretrotom Bıçağı (Balta Tip)
 - 3.1. 22 Fr?lik üretrotom Kılıfı ve çalışma elemanı ile kullanıma uygun olmalıdır.
 - 3.2. Bıçak ucu yarım-daire (balta) tipte olmalı ve tek kök sistemine sahip olmalıdır
 - 3.3. Teklif edilen yarım-daire (balta) uçlu üretrotom bıçağı 4 Fr kanala sahip olmalı, 3 Fr?lik üreter kateteri ile kullanıma uygun olmalıdır.
 - 3.4. Hastanemizde bulunan Olympus Marka Üretrotom setine ait A3550 çalışma elemanı ile uyumlu olmalıdır.

Doç.Dr. Ozan BOZKURT
Dip. No: 4305
Uzm. No: 78800-120319
D.E.Ü. T.F. Üroloji AD.

Öğr.Gör.Uzm.Dr. Volkan ŞEN
Dip. No: 140396
Uzm. No: 00084
D.E.Ü.T.F. Üroloji A.D.

221.0016-20-21

TEKNİK ŞARTNAME

12280 LOOP TEKNİK ÖZELLİKLERİ

1. Bu teknik şartname Üroloji Ameliyathane birimi için gerekli olan "Plazma Tur Loop" için gerekli olan teknik özellikler ve gerekli olan evraklardan bahsetmektedir. Teklif veren firmalar bütün kalemlere teklif vereceklerdir, kısmi teklif verilemez. Teklif veren firmalar teklif ettikleri ürünlerin hasta üzerinde kullanılabilirliği ile cihaza ve şartnameye uyumluluğunu kanıtlamak ve uygunluk alavaklarıdır. Teklif veren firmalar teklif ettikleri looplar cihazda arızaya neden olursa (arıza veren cihazlar cihazın Türkiye Distribütörüne gönderilerek rapor alınacaktır.) Cihazın Türkiye Distribütörüne, teklif veren firma tarafından tamir ettirilecek ve hastaneye cihaz çalışır şekilde ve yetkili Türkiye Distribütörün verdiği tamir sonrası arıza giderildiğine dair rapor verilecektir.
2. PLAZMA MEDIUM KESİCİ LOOP (İNCE TELLİ)
 - 2.1. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
 - 2.2. Medium boyda olduğu katalog üzerinde gösterilmelidir.
 - 2.3. Bipolar HF enerji verildiğinde plazma yüzeyi (koronası) oluşturacak özellikte olmalıdır.
 - 2.4. Kesici telin kalınlığı en fazla 0.2 wire olmalıdır.
 - 2.5. Hastanemizde mevcut WA22366A kodlu çalışma elemanları ile kullanılabilir.
 - 2.6. İzotonik NaCl içerisinde çalışabilmelidir.
 - 2.7. Hastanemizde bulunan Plazma vaporizasyon sistemi ile uyumlu olmalıdır.
 - 2.8. Ucunda hem aktif hem de geniş dönüş elektrodu görevi yapan tek uçlu elektrot bulunmalıdır.
 - 2.9. Farklı marka ve model cihazlara ait looplarla teklif edecek firmalar hastanemizde bulunan Plazma vaporizasyon cihazının üreticisi tarafından verilmiş olan uygunluk belgesini, ayrıca akredite test laboratuvarlarından alınmış uygunluk test belgesini ibraz etmelidir.
 - 2.10. Looplarda herhangi bir kablo bulunmamalı, loop çalışma elemanına kilitlenmelidir. HF kablosu çalışma elemanına bağlanmalıdır.
3. PLAZMA BANT KESİCİ LOOP (KALIN TELLİ)
 - 3.1. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
 - 3.2. Bipolar HF enerji verildiğinde plazma yüzeyi (koronası) oluşturacak özellikte olmalıdır.
 - 3.3. Kesici tel bant wire şeklinde olmalıdır.
 - 3.4. Bant loop 30 derece teleskoplar ile kullanıma uygun olmalıdır.
 - 3.5. Hastanemizde mevcut WA22366A kodlu çalışma elemanları ile kullanılabilir.
 - 3.6. İzotonik NaCl içerisinde çalışabilmelidir.
 - 3.7. Hastanemizde bulunan Plazma vaporizasyon sistemi ile uyumlu olmalıdır.
 - 3.8. Ucunda hem aktif hem de geniş dönüş elektrodu görevi yapan tek uçlu elektrot bulunmalıdır.
 - 3.9. Farklı marka ve model cihazlara ait looplarla teklif edecek firmalar hastanemizde bulunan plazma vaporizasyon cihazının üreticisi tarafından verilmiş olan uygunluk belgesini, ayrıca akredite test laboratuvarlarından alınmış uygunluk test belgesini ibraz etmelidir.
 - 3.10. Looplar da herhangi bir kablo bulunmamalı, loop çalışma elemanına kilitlenmelidir. HF kablosu çalışma elemanına bağlanmalıdır.
4. PLAZMA VOPARİZASYON LOOP
 - 4.1. Mantar uçlu olmalıdır. Uçların içerişi boş olmamalıdır.
 - 4.2. HF enerji verildiğinde plazma yüzeyi (koronası) oluşturacak özellikte olmalıdır.
 - 4.3. İzotonik NaCl içerisinde çalışabilmelidir.

- 4.4. Plazma vaporizasyon loopunun iki farklı çeşidi olmalı, biri button tip diğeri ise oval button tip olmalıdır.
- 4.5. Ucunda hem aktif hem de geniş dönüş elektrodu görevi yapan tek uçlu elektrot bulunmalıdır.
- 4.6. Looplar kolay sökülüp takılabilmesi için doğrudan çalışma elemanına bağlanmalıdır. Looplar üzerine bağlı herhangi bir kablo olmamalıdır.
- 4.7. Hastanemizde mevcut WA22366A kodlu çalışma elemanları ile kullanılabilmelidir.
- 4.8. Hastanemizde bulunan Plazma vaporizasyon sistemi ile uyumlu olmalıdır.
5. PLAZMA LARGE KESİCİ LOOP
- 5.1. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
- 5.2. Large boyda olduğu katalog üzerinde gösterilmelidir.
- 5.3. Large loop 30 derece teleskoplar ile uyumlu olmalıdır.
- 5.4. Bipolar HF enerji verildiğinde plazma yüzeyi (koronası) oluşturacak özellikte olmalıdır.
- 5.5. Kesici telin kalınlığı en fazla 0.2 wire olmalıdır.
- 5.6. Hastanemizde mevcut WA22366A kodlu çalışma elemanları ile kullanılabilmelidir.
- 5.7. İzotonik NaCl içerisinde çalışabilmelidir.
- 5.8. Hastanemizde bulunan Plazma vaporizasyon sistemi ile uyumlu olmalıdır.
- 5.9. Ucunda hem aktif hem de geniş dönüş elektrodu görevi yapan tek uçlu elektrot bulunmalıdır.
- 5.10. Hastane istediği zaman aynı sistem ile uyumlu plazma enakulasyon loop, plazma vaporizasyon loop, oval plazma vaporizasyon loop ile değiştirilebilmelidir.
- 5.11. Farklı marka ve model cihazlara ait looplarla teklif verecek firmalar hastanemizde bulunan plazma vaporizasyon cihazının üreticisi tarafından verilmiş olan uygunluk belgesini, ayrıca akredite test laboratuvarlarından alınmış uygunluk test belgesini ibraz etmelidir.
- 5.12. Looplar da herhangi bir kablo bulunmamalı, loop çalışma elemanına kilitlenmelidir. HF kablosu çalışma elemanına bağlanmalıdır.
- 5.13. Teklif veren firmalar teklif ettikleri ürünlerin hasta üzerinde kullanılabilirliği ile cihaza ve şartnameye uyumluluğunu kanıtlamak ve uygunluk alacaklardır. Teklif veren firmalar teklif ettikleri looplar cihazda arızaya neden olursa (arıza veren cihazlar cihazın Türkiye Distribütörüne gönderilerek rapor alınacaktır.) Cihazın Türkiye Distribütörüne, teklif veren firma tarafından tamir ettirilecek ve hastaneye cihaz çalışır şekilde ve yetkili Türkiye Distribütörün verdiği tamir sonrası arıza giderildiğine dair rapor verilecektir.

Prof. Dr. Ozan BOZKURT
Diy. No: 4305
Uz. No: 8880-120318
D.E.Ü. T.F. Uroloji AD.

Prof. Dr. Aykut KURU
D.E.Ü. T.F. Uroloji A.D.
Diy. No: 4305/107

TEKNİK ŞARTNAME

12284 PROSTAT BİYOPSİ İĞNESİ (196.0025)

1. Ultrason ve BT eşliğinde kaliteli core biopsi alınmasına uygun olacak şekilde disposable (tek kullanımlık) mekanizmalı tam otomatik hafif ve ergonomik şekilde tasarlanmış olmalıdır.
2. Biyopsi tabancası ve iğnesi tek elle çekilerek kurulabilen kolay bir mekanizmaya sahip olması
3. İğne üzerinde giriş derinliğini ayarlamayı sağlayan işaretleme çizgileri olmalıdır.
4. İğne kanülü uç kısmında USG altında yüksek görünürlük sağlayan ekojenik işaretli bölge olmalıdır.
5. Atış uzunluğu 22mm, notch uzunluğu (pencere açıklığı)17mm veya 20mm olmalıdır.
6. Tabanca gövdesinin üstünde ve arkasında olmak üzere üzere iki ateşleme (tetikleme) düğmesi olmalıdır.
7. 14G,16G,18G kalınlık ve 10-15-16-20-25-30 cm arasındaki uzunluk seçeneklerini sunmalıdır.
8. Teklif edilen malzemeler steril ve tekli ambalajlarda olmalıdır. Ambalaj üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.
9. Malzeme teslim tarihinden itibaren en az iki yıl miadlı olmalıdır.
10. Teklif edilen malzemeler T.C Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış, Ulusal Bilgi Bankası koduna sahip olmalıdır
11. GENEL ÖZELLİKLER
- 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 11.4. Teklif edilen ürün; 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.
- 11.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

Doç. Dr. Mehmet SEN
Dış No: 140396
U. No: 109024
E.Ü.T.F. Üroloji A.D.

Dr. Ayhan KEFİ
E.Ü.T.F. Üroloji A.D.
T. No: 15002107