

ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu :	FR-YLY-04	İlk Yay.Tarhi :	27 Ekim 2008	Sayfa
Rev.No :	00	Rev.Tarhi :		1 / 2

SATINALMA BÝLGÝSY (PARTNAME) (*)

Partname Kodu : JENS00000 GENEL SATRTNAME

Düzenleme Tarihi : 05/10/2017

TİBBİ MALZEME YÖNETİM BİRLİĞİ

Partname Metni :

1. Malzemeler testim esnasında en az 2 (iki) yıl miath olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha ksa miath ürünlere testilat esnasında ki ürün üretim tarihi, testimat tarihinden en fazla üç ay önce olmalıdır.

2. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miathı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.

3. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenen onayına bağlıdır.

4. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşımır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemelerin tarihi teslimi esnasında ki ürün üretim tarihi, testimat tarihinden en fazla üç ay önce olmalıdır.

5. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tİbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.

6. Malzemeler testim esnasında en az 2 (iki) yıl miath olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha ksa miathı ürünlere testilat esnasında ki ürün üretim tarihi, testimat tarihinden en fazla üç ay önce olmalıdır.

7. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miathı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.

8. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getiriliip kullanıldığı alımlar ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.

9. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tİbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanın kayıt sisteminde (TİTU BB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.

10. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tİbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.

11. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanın kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTU BB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.

12. Malzeme teslimlerinde yetkilii firma temsilcisi mutlaka bulunacak, ırsaliye ve faturanın fotokopisi ile kesinlikle mal teslimi yapılmayacak, aksı takdirde malzemeler teslim alınmeyeacaktır.

13. İhaledeki tüm malzemeler için, ihaleyi alan yüklenici firma, gerekli cihaz ve yardımcı ekipman ile teknik desteği sağlayacaktır.

14. Bir cihazda kullanılan malzemelerde, ihaleyi alan yüklenici firma, kurumun ihtiyaci kadar cihazı malzemeleri bitene kadar kurumda bulunduracaktır.

15. Merkezimize kit karşılığı verilen cihazların merkezimizde kullanıldığı sürece bakım ve kalibrasyonlarının kit teslim eden firma tarafından yapılanması, bu bakım ve kalibrasyonların uluslararası standartlara göre hangi periyotlarda yapılacağı konusu firmaların içale dosyalarında yazılı olarak belirtilmelidir.

16. Set olarak kullanılan malzemeler setin toplam fiyat üzerinden değerlendirilecektir.

a- İhaleye katılan firmalar sette yer alan malzemeler için tek tek fiyatlandırma yapacaklardır.

b- İhaleye giren firma, alma çıkları grubun ameliyatını eksiksiz yapacak tüm parçalarına fiyat vermelidir.

c- Fiyat mukayese grubuna alınma çıkları grubu mutlaka yazacaklardır. (Grup olarak çıkları alınmalıdır)

d- Firmalar faturalarında alıma çıkları grubun ameliyatını eksiksiz yapacak tüm parçalarına fiyat vermelidir.

e- Firma grup içinde teklif ettilerleri malzeme hârinde malzeme kullanımını durumunda malzemeyi faturalandıramaz.

f- 22 F ve hasta başı alımlarda, ödeme, setlerde kullanılan malzemelerin birim fiyatı üzerinden yapılacaktır.

17. Üzerinde ihale katan firmalar setlerini ameliyathanede eksiksiz bulunduracak olup, setten kullanım sonucu olusacak eksilmeleri gün içerisinde tamamlayacaktır.

18. Firmalar hastalara kullanılan malzemeler için düzenledikleri faturalarını, "Hastaya kullanılan 22f malzeme Tutanğı"nın citteten eyüp imza işlemelerini tamamlayarak, ücretli hastalarda aynı gün içerisinde diğer kullanımında en geç üç gün içinde Tasma

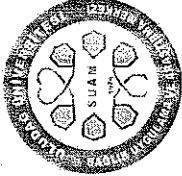
karayı kontrol birinine eksiksiz olarak teslim etmek zorundadır.

19. Yüklenici firmalar malzeme tesliminde teslim ettiği ürünün; ihale Sira numarasını, JEN kodunu, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTU BB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod numaralarını fatura üzerinde gösteren evrakları fatura ekinde teslim etmek zorundadır.

20. Firma malzeme tesliminde; fatura ekinde sipariş mektubunu, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTU BB, ÜTS vb.) tanımlanan malzeme, firma ve bayii kayıtlarının, firma kaşeli tarih onaylı günlük çıktılarını, idarece düzenlenmiş teknik şartnameyi fotokopisini ve güncel SUT'ne göre fatura ekinde bulundurulması gereken evrakları fatura ekinde teslim etmek zorundadır.

21. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numuneyi aşağıdaki hususlar dikkate alınarak en geç

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğüne aittir. Başkaları tarafından kullanılmaz ve çoğaltılamaz.



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu :	FRT-YLY-04	İlk Yay.Tariki :	27 Ekim 2008	Sayfa
Rev. No :	00	Rev.Tarhi :		2 / 2

İthalenin yapılacağı sate kadar numune bürosuna teslim edilecektir.

- a- Numuneler üzerinde sterilliğini bozmayacak şekilde İhaleye giren firmann kaşe ve imzası olacaktır.
- b- Her numunenin üzerinde kaçınıcı İhale ve kaçınıcı kalem olduğu yazı ile belirtilecektir.
- c- Numuneler, numunenin İhale sıra ve lot numarasının yer aldığı tutanakla teslim edilecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN ADIBDİRİM	SAGLIK UYGULAMA ARAMA MERKEZİ MÜDÜRLÜĞÜ	TİBBİ MALİZEME YÖNETİM BİRİMİ
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN ADIBDİRİM SORUMLUSU	PROF.DR.A.SAMİ BAYRAM	ZEYNEP DANSOĞUCU
TARİH	26.02.2017	
VİE İMZASI		

(*) Yüsteğ yatışın hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gerekli sorumlular bu bölümde kaç sayfadan olıtılmıştır ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenebilir.

Satın Alma Bilgisi olıpturulurken satın alýnacak ürünün özellikleri ve tabýmasý gereken harfler atýklanýr ve uygun oldunu yerde apaðýdakileri içermelidir.

-Ürün onayý, Prosedürler, Süreç ve Donaným için partalar

- Personelin nüfuslu içün harfları
- Kalite Yönetimi harfları
- Hizmetin laýýmý ve gereklilikleri



ÜÜ-ŞK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarhi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 2
Rev. No : 00	Rev.Tarhi :	
Malzeme Kodu : JENS00757	VAKUM YARDIMLI YARA KAPAMA SETİ (BUYUK) & OR2170	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) 56352

Sartname Kodu : 56393	KALP DAMAR CERRAHİ ANABİLİM DALI	Düzenleme Tarihi : 03/02/2017
-----------------------	----------------------------------	-------------------------------

Sartname Metni :

1. Set ile sisteme kullanılacek diğer serif malzemeler ve vakum yardımını yara kapama ünitesi aynı marka olmalı ve tedavi sürekliliğini saglamlıdır.
2. Set, toplama kabı ile bire-bir uyumlu olmak, efektif hasta tedavisi için ek aparat veya bağlantı gerektirmemelidir.
3. Set, poliüretan eter malzemesinden üretilmiş olmalıdır.
4. Steril ve tek kullanımlık olmalıdır.
5. Set, yara tedavisinden en erkin sonucu alabilemek üzere negatif basıncı tüm yara yüzeyine homojen dağıtabilecek hidrofobik özellikte olmalıdır.
6. Set, arada sağılıklı doku bulunan birden çok yarayı ekstra düzeneğe gerek kalmadan negatif basıncı iletebilecek özellikte olmalıdır.
7. Set içindeki, köpük pansonman alam büyük boy için en az 300 cm² olmalıdır.
8. Set içinde bulunan bağıştı hortumu içinde tedavi sırasında; yara ve cihazın konumunu arasındaki dikey mesafe ve eksuda yoğunluğu gibi sık değişen durumları dengeleyen, yara yatağında negatif basınçta değişiklik olması durumunda eş zamanlı bir geri bildirim sağlayacak hassas basınç sensörleri ile uyumlu çalışan teknoloji bulunmalıdır.
9. Set içinde bulunan bağıştı hortumu ile vakum yardımını yara kapama ünitesinde bulunan sensör teknolojisi tarafından; tıkanıklık ya da hedef basınç ulaşılamadığı uyarısı alındığında, eksudanın etkin bir şekilde yaradan uzaklaştırılması için bağıştı hortumundaki duş lismenlerden her 5dk'da bir pozitif basınç uygulanarak tıkanıklığın giderilip tedavi devamlılığı sağlanmalıdır.
10. Set içinde bulunan drape, şeffaf, steril ve havaya sızdırmaz nitelikte olmalı, drape içeriği akrilik bant sayesinde deriye güçlü bir şekilde yapışmalı ve iyi nem teması sağlanmalıdır.
11. VYYK Ünitesi basınçın yara yatağına iletiminde düşük, orta, yüksek olmak üzere en az üç ayrı basınç şiddet ayarı sunabilмелidir.
12. VYYK Ünitesi, terapi başladan önce suzunmının yerinin gerçek zamanlı tespitini sağlayarak sesli ve görsel (suzuntu yoğunluk değişimi ekranında izlenebilmeli) uyarı verecek, tedavinin etkinliğini artıracak szinti kontrol özelliğine sahip olmalıdır.
13. VYYK Ünitesi, elektrik kaynağına bağlanmadan, dolu şaj ile en az 4 saat çalışabilecek özellikle olmalı ve elektrik kablosu cihazdan ayrılabilmeli dir. Tedavinin sürekliliği için sistemin şaj seviyesi azaldığında sesli ve görsel olarak dişlik pil/battarya alarmı verebilmelidir.
14. Spiral sekilde vakum yardımını büyük boy kapama setlerini tükeninceye kadar hastane kliniklerinde kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından hastanenin ihtiyacı kadar vakum yardımını yara kapama ünitesi ücretsiz olarak sağlanmalıdır.
15. Mevcut cihazlarda arza olması halinde veya ihtiyaç duyulduğunda firma tarafından daha fazla cihaz deseti 24 saat içinde sağlanmalıdır.
16. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, endikasyon dışı kullanım olduğu durumlarda sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannın alacaklarından mahsus edilecektir.
17. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, SGK Uzman Bilgi Bankasına kayıt, onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarası birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
18. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun omalıdır.
19. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktur.
20. Malzemeyi temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
21. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	KALP DAMAR CERRAHİ ANABİLİM DALI	KALP DAMAR CERRAHİ ANABİLİM DALI ROF. DR. DERYA SÜZGÜZER GÖRMESEN AŞEVİAK TARİH VE İMZA
----------------------------------------------	----------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------



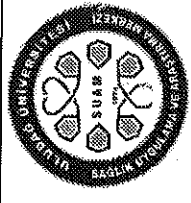
ÜÜSK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu :	FR-YLY-04	İlk Yay.Tarhi :	27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 2
Rev. No :	00	Rev.Tarhi :		2
Malzeme Kodu : JENS00759 VAKUM YARDIMLI YARA KAPAMA SETİ (ORTA) & OR2160 SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)				
Sartname Kodu	56390 KALP DAMAR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	Düzenleme Tarhi : 03/02/2017		

Sartname Metni :

1. Set ile sisteme kulllanılacak diğer şarf malzemeler ve vakum yardımını yara kapama ünitesi aynı marka olmalı ve tedavi sürekliliğini sağlamalıdır.
2. Set, toplama kabı ile bire-bir uyumlu olmalı, efektif hasta tedavisi için ek aparat veya bağlantı gerektirmemelidir.
3. Set, spiral formunda, poliüretan eter malzemesinden üretilmiş olmalıdır.
4. Steril ve tek kullanımlık olmalıdır.
5. Set, yara tedavisinden en etkin sonucu alabilmek üzere negatif basinci tüm yara yüzeyine homojen dağıtabilecek hidrofobik özellikle olmalıdır.
6. Set içindeki, köpük pansuman alanı küçük boy için en az 200 cm² olmalıdır.
7. Set içinde bulunan bağlantı hortumu içinde tedavi sırasında, yara ve cihazın konumu arasındaki dikey mesafe ve eksuda yoğunluğu gibi sık değişen durumları dengeleyen, yara yatağındaki negatif basınçta değişiklik olması durumunda eş zamanlı bir geri bildirim sağlayarak hassas basınç sensörleri ile uyumlu çalışan teknoloji bulunmalıdır.
8. Set içinde bulunan bağlantı hortumu ile vakum yardımını yara kapama ünitesinde bulunan sensör teknolojisi tarafından, tıkanıklık ya da hedef basınç ulaşılamadığı uyarısı alındığında, eksudanın etkin bir şekilde yaradan uzaklaştırılması için bağlantılı hortumundaki dış lümenlerden her 5dk'da bir pozitif basınç uygulanarak tıkanıklığın giderilip tedavi devamlılığı sağlanmalıdır.
9. Set içinde bulunan drape, şeffaf, steril ve havaya sızdırmaz nitelikte olmalı, drape içeriği akrilik bant sayesinde deriye güçlü bir şekilde yapışmalı ve iyi nem teması sağlanmalıdır.
10. VYYK Ünitesi basınçın yara yatağına iletiminde düşük, orta, yüksek olmak üzere en az üç ayrı basınç şiddet ayarı sunabilecektir.
11. VYYK Ünitesi, terapi başladan önce sizintünün yerinin gerçek zamanlı tespitini sağlayarak sesli ve görsel (sizinti yoğunluk değerini ekranда izlenebilmeli) uyarı verecek, tedavinin etkinliğini artıracak sizinti kontrol özelliğine sahip olmalıdır.
12. VYYK Ünitesi, elektrik kaynağına bağlanmadan, dolu şari ile en az 4 saat çalışabilecek özellikte olmalıdır ve elektrik kablosu cihazdan ayrılmamalıdır. Tedavinin sürekliği, içi sistemİN şari seviyesi azaldığında sesli ve görsel olarak düşük pil/battarya alarmı verebilirmelidir.
13. Spiral şekilde vakum yardımını orta boy kapama setleri tükenece kadar hastane kliniklerinde kullanmak ve kullanılmak üzere firma tarafından hastanenin ihtiyacı kadar vakum yardımını yara kapama ünitesi ücretsiz olarak sağlanmalıdır.
14. Mevcut cihazlarda ariza olması halinde veya ihtiyaç duyuluğunda firma tarafından daha fazla cihaz desteği 24 saat içinde sağlanmalıdır.
15. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, endikasyon dışı kullanım olduğu durumlarda sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmının alacaklarından mahsup edilecektir.
16. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, SGK Uyusul Bilgi Bankasına kayıtlı, onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarası birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunmali, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
17. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
18. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmamalı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olmalıdır.
19. Malzemeyi temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanılsı veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
20. Firma ihaleterde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/DIRİM	KALP DAMAR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	KALP DAMAR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI Yönetmen Damgası PROF.DR. TS. DR. S. GÜLSEN Dip. No. 912116
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/DIRİM SORUMLUSU		
TARIH VE İMZА		



ÜY-ŞK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

	Dok.Kodu :	FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008	Satıma BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
	Rev. No :	00	Rev.Tarihi :		
Malzeme Kodu	JENS00758	VAKUM YARDIMLI YARA KAPAMA SETİ (KUCUK) & OR2160			

Şartname Kodu	56391	KALP DAMAR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	Düzenleme Tarihi : 03/02/2017
---------------	-------	------------------------------------	-------------------------------

Şartname Metni :

1. Set ile sisteme kıtlamlıacak diğer şarf malzemeler ve vakum yardımı yara kapama ünitesi aynı marka olmalı ve tedavi sürekliliğini sağlamalıdır.
2. Set, toplama kabı ile bire-bir uyumlu olmalı, efektif hasta tedavisi için ek aparat veya bağlanı gerektirmemelidir.
3. Set, spiral formunda, poliüretan eter malzemelerinden üretilmiş olmalıdır.
4. Steril ve tek kullanımlık olmalıdır.
5. Set, yara tedavisinden en etkin sonucu alabilmek üzere negatif basıncı tüm yara yüzeyine homojen dağıtabilecek hidrofobik özellikte olmalıdır.
6. Set içindeki, köpük panşuman alanı küçük boy için en az 80 cm² olmalıdır.
7. Set içinde bulunan bağlama hortumu içinde tedavi sırasında; yara ve cihazın konumu arasındaki dikey mesafe ve eksuda yoğunluğu gibi sık değişen durumları dengeleyen, yara yatağında negatif basınçta değişiklik olması durumunda eş zamanlı bir geri bildirim sağlayan hassas basınç sensörleri ile uyumlu çalışan teknoloji bulunmaktadır.
8. Set içinde bulunan bağlama hortumu ile vakum yardımına yara kapama ünitesinde bulunan sensör teknolojisi tarafından, tıkanıklık ya da hedef basınçla ulaşmadığı uyarısı alındığında, eksudanın etkin bir şekilde yaradan uzaklaştırılması için bağlanı hortumundaki dış lümenlerden her 5dk'da bir pozitif basınç uygulanarak tikantılığın giderilip tedavi devamlılığı sağlanmalıdır.
9. Set içinde bulunan drape, şeffaf, steril ve havaya sızdırmaz nitelikte olmalı, drape içeriği akrilik bant sayesinde deriye güçlü bir şekilde yapışmalı ve iyi nem teması sağlanmalıdır.
10. VYYK Ünitesi basınçın yara yatağına iletiminde düşük, orta, yüksek olmak üzere en az üç ayrı basınç şiddet ayarı sunabilмелidir.
11. VYYK Ünitesi, terapi başlamadan önce szizünün yerinin gerçek zamanlı tespitini sağlayarak sessli ve görsel (sızıntı yoğunluk değişimi ekranında izlenebilmeli) uyarı vererek, tedavinin etkinliğini artıracak sizinti kontrol özelliğine sahip olmalıdır.
12. VYYK Ünitesi, elektrik kaynağına bağlanmadan, dolu şarj ile en az 4 saat çalışabilecek özellikle olmalı ve elektrik kablosu cihazdan ayrılmamalıdır. Tedavinin sürekliliği için sistemin şarj seviyesi azaldığında sessli ve görsel olarak düşük pil/battarya alarmı verebilмелidir.
13. Spiral şekilde vakum yardımını ihtiyaçla tükeninceye kadar hastane kliniklerinde kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından hastanenin ihtiyaçla kadar vakum yardımına yara kapama ünitesi ücretsiz olarak sağlanmalıdır.
14. Meyvacut cihazlarında ariza olması halinde veya ihtiyaç duyulduğunda firma tarafından daha fazla cihaz desteği 24 saat içinde sağlanmalıdır.
15. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, endikasyon dışı kullanım olduğu durumlarda sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannın alacaklarından mahsup edilecektir.
16. Sağlık Bakanlığın tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, SGK Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı, onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarası birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
17. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayımlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
18. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kritik, ezik yannık ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilebilir bilgiler olacaktır.
19. Malzemeyi temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksiksiz beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
20. Firma ihaletlerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	KALP DAMAR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	KALP DAMAR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI KALP DAMAR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI PROF.DR. İLKAY SENGİN Dp. No: 912116
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUŞU		
TARIH VE İMZA		



ÜSK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 2
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	4

Malzeme Kodu JENS00760	VAKUM YARDIMLI TOPLAMA SETİ & OR2200	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Sartname Kodu 56394	KALP DAMAR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	Düzenleme Tarihi : 03/02/2017

Şartname Metni :

1. Set ile sisteme kullanılacek diğer saff malzemeler ve vakum yardımıcılar ve vakum yardımıcılık yara kapama ünitesi aynı marka olmalı ve tedavi sürekliliğini sağlamalıdır.
2. Set, Vakum Yardımlı Yara Kapama Seti ile bire-bir uyumlu olmalı, efektif hasta tedavisi için ek aparat veya bağlanı gerekmemelidir.
3. Vakum yardımıcılık toplama setinin Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesine bağlılığı yerinde, toplama kabından Vakum Yardımlı Yara Ünitesi tarafına dışarı koku, bakteri ve sıvı geçişini engelleyen hidrofobik ve karbon filtreleri bulunmalıdır.
4. Vakum yardımıcılık toplama seti hiçbir şekilde açılmamalı, içerişine ek düzenek ilave edilememeli, açık bir ucu bulunmamalı, tamamen tek kullanımlık ve steril olmalıdır.
5. Vakum yardımıcılık toplama seti hastanın ve sağlık personelinin güvenliği ve sağlığı açısından kolayca delinebilir ve kesilebilir yapıda olmamalıdır.
6. Vakum yardımıcılık toplama seti en az 300 ml sıvı toplama kapasitesine sahip olmalıdır. Kanama gibi tedavinin durdurulması gerektiren bir durumda toplama kabi doldurduktan sonra, eşik sıvı değeri olarak, tedavi cihaz tarafından sonlandırılarak hasta güvenliği sağlanmalıdır.
7. Vakum yardımıcılık toplama seti, içinde toplanan sıvayı jelleştirip hareket etmesini engelleyecek özellikte olmalıdır.
8. Vakum yardımıcılık toplama seti, kapama setinden gelen bağlı hortumu ile tamamen uyumluluk ve kolaylıkla takılabilmelidir. Bağlı hortumubes lümeni olmamalı ve tedavi sırasında, yara ve cihazın konumu arasındaki dikey mesafe ve eksuda yoğunluğu gibi sık değişen durumları dengelenen, yara yatağında negatif basınçta değişiklik olması durumunda eş zamanlı bir geri bildirim sağlayan sensör teknolojisi ile çalışılmalıdır.
9. Set içinde bulunan bağlı hortumu ile vakum yardımıcılık yara kapama ünitesinde bulunan sensör teknolojisi tarafından, tikanıklık ya da hedef basıncı ulaşmadığı uyarısı alındığında, eksandan etkin bir şekilde yaradan uzaklaştırılması için bağlı hortumundaki dış lümenlerden her 5dk'da bir pozitif basıncı uygulanarak tıkanaklığın giderilip tedavi devamlılığı sağlanmalıdır.
10. VYYK Ünitesi, terapi başlamadan önce szintumin yerinin gerçek zamanlı tespiti sağlayarak sesli ve görsel (szintini yoğunluk değerini ekranда izlenebilmeli) uyarı vererek, tedavinin etkinliğini artıracak szinti kontrol özelliğine sahip olmalıdır.
11. VYYK Ünitesi, elektrik kaynağna bağlanmadan, dolu şarj ile en az 4 saat çalışabilecek özellikte olmalı ve elektrik kablosu cihazzdan ayrırlabilecektir. Tedavinin sürekliği için sistemin şarj seviyesi azaldığında sesli ve görsel olarak düşük pil/batarya alarmı verebilмелidir.
12. Vakum Yardımlı Toplama Setleri tiptenine kadar hastane kliniklerinde kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından hastanenin ihtiyacı kadar vakum yardımıcılık yara kapama ünitesi ücretsiz olarak sağlanması gerekmektedir.
13. Mevcut cihazlarda ariza olması halinde veya ihtiyaç duyulduğunda firma tarafından daha fazla cihaz desteği 24 saat içinde sağlanmalıdır.
14. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getiriliip kullandırıldığı alımlar için, endikasyon duşı kullanım olduğu durumlarda sorumluluk firmaya aittir, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmann alacaklarından mabsup edilecektir.
15. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, SGK Ulusal Bilgi Bankasına kayıt, onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarası birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
16. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
17. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kurik, ezik yanruk ambalaj olmayaçak, etiket üzerinde giyicel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
18. Malzemeyi temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksik beyanından dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
19. Firma ihaletlerde değerlendirildiğinde üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	KALP DAMAR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	KALP DAMAR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU TARIH VE İMZASI		<p>PROF.DR. İŞIK ADEM KARAOĞLU Kalp ve Damar Cerrahisi A.B.D.</p> <p>Dip.No. 9 AA 116</p>

Bu Döküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılan yapamaz ve çoğaltılamaz.



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dot.Kodu :	FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekin 2008	Sayfa
Rev. No :	00	Rev.Tarihi :		1 / 4 5

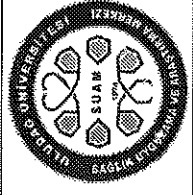
Malzeme Kodu	JENS05125	KATETER TROMBEKTOMI PERIFERİK DOGRUDAN İLERLETİLEN, MOTORU İLE BIRLİKTE & GRI042, KV2022	SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*)
Bölüm İstem No			: 55376

Şartname Kodu	62281	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi	: 30/01/2018
----------------------	--------------	---------------------	-------------------------	---------------------

Şartname Metni :

1. Sistem vortex sistemini ile damar açmaya uygun olmalıdır.
2. Cihaz tek kullanımlık olmalı.
3. 6F ergonomik olarak tasarlanmış ,elle tutulan , pille çalışan sürücü ünitesi bulunmalıdır.
4. Intruder kalfi uyumlu olmalı ve birlikte hareket edebilmeli.
5. Pilot kismi atravmatik olmalı damar ceperine zarar vermeden damar içinde ilerleye bilen radyopak bir maddeden üretilmiş olmalı, kırımlarında rahatlıkla geçebilen bir yapıya sahip olmalıdır.
6. Pilot kismıla kateter floroskopı altında ayrı ayrı gördürmelidir.
7. Cihaz katetere USG altında ekojenitesi yüksek ve hidroflit olmalıdır.
8. İlacı vermek ve aspire etmek için özel giriş manifoldu bulunmalı, bu kısım luer locklu olmalı .
9. Aspirasyona uygun olmalı ve ven valfleri ile uyumlu ergonomik olmalı.
10. Vortex telı ,floroskopı ve USG altında görülmeli 4000 RPM çalışmalı ve yapışsal bütünlüğünü bozınmamalı .
11. Sistem istenildiğinde tel uzazmali ve trombiüsü geçmeli .
12. Cihaz işlem esnasında temizlemeye başlamak için tek tuşla manüel olarak kontrol edilmeli . Temizlemeyi istediği zaman hekim durdurmalı ve tekrar başlatabilmeli .
13. Set içeriğinde 2 adet yüksek basınçlı kateter bulunmali bu balon kateter işlemin güvenliğini sağlamamalıdır.
14. Vortex tel girdap eskisi yaratmalı ve aspirasyona yardımcı olmalıdır.
15. Kateter hastanın içinde trombuslu temizleyip anında çkarılmalı ,uzun süre kateter damar içinde kalmamalıdır.
16. Set içerisinde 4 adet intruder shear, 18*G 7 cm giriş iğnesi, 0,035S+J ucu Guide wire, Intraderm ve Dilataör olmalıdır.
17. Malzemeler ambaramızı sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlidir.
18. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miadlı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
19. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miathı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miathı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
20. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miathı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
21. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, SGK Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı, onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarası birim bazında malzemelerin etiketi üzerinde bulunmali, adı geçen yönetmeliğin kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
22. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
23. Malzemelerin teslim yeri Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
24. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanmuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen bilgiler olacaktır.
25. Malzemeyi temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
26. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD	N.Y. 0.88
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	TARİH	30.01.2018



UÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

	Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarifi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 4 6
Rev. No : 00	Rev.Tarifi :		
Malzeme Kodu : JENS05029	KATETER, TROMBOASPIRASYON, PERIFERİK, TEL ÜZERİNDEN İLERLETİLEN & GR1045, KV2025	SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*) Bölüm İstemi No : 553376	
Şartname Kodu : 61607	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 15/12/2017	

Şartname Metni :

- Aspirasyon Kateteri, arter veya venlerde bulunan taze ve yumuşak emboli veya trombusun aspirasyonu için özel olarak dizayn edilmiş olmalıdır.
- Aspirasyon Kateteri, paket içerisinde, Aspirasyon Kateteri, 3'ü mustuk bağlı ve ayar ünitesi kısa ara bağlantı, 1 adet 60 cc lik özel vakum kilitli şıranga ve 70 micron gözenekli filtresyon kabi içermelidir.
- Aspirasyon Kateteri, en az 110cm kullanlabilir uzunluğa sahip olmalıdır.
- Aspirasyon kateteri, Aspirasyon lümeni ağzının distalinde, Kateterin zor lezyonlardan geçiş özelliğini artıran ve Aspirasyon sırasında lümen ağzının vakum somucu damar cidarına yapışarak intimal zarara yol açma riskini azaltan Özel uç yapısına sahip olmalıdır.
- Aspirasyon Kateteri, gerek kateter manipülasyonu gereklse vakum aspirasyonu sırasında kateterin kırılmasını engelleyen ve kateterin distal kısmı dâhil tüm gövdesi boyunca devam eden çelik tel örgülü yapıya sahip olmalıdır.
- Sağlık Bakanlığın tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamlundaki ürünler için, SGK Ujusal Bilgi Bankasına kayıtlı, onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarası birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
- Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
- Malzemeler ambartmaza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölümlerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağdır.
- Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
- Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanık ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'n de belirtilen bilgiler olacakur.
- Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretime tarihi ibari ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay önce olmalıdır.
- Miadı yaklaşan malzemeler için, son kullanım tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değişistirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
- Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon duşı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintüler firmannı alacaklarından mahsus edilecektir.
- Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamlundaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıt ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
- Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
- Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
- Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeteri mikarda numune verecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD DR. M. D. AYŞENUR YILMAZ
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	15.12.2017
TARİH VE İMZA	



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

	Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarhi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 4 <i>7.</i>
Rev. No :	00	Rev.Tarhi :	
Malzeme Kodu : JENS05257	ARTER/VEN TROMBOLİZ KATETERLERİ & KV3159	SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*) Bölüm İstemi No : 553376	
Şartname Kodu : 61890	RADYOLOJİ AD	Düzenlenme Tarihi : 10/01/2018	

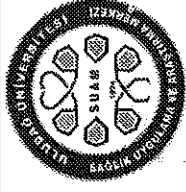
Şartname Metni :

1. Sistem sürekli ve fasılalı modlarda çalışmaya olanak sağlayabilecektir.
2. Sistemin aspiratör aparatı ani başlama ve durma, hızlandırma, yavaşlatma, durdurma ve fasılalı çalışma kontrolünü sağlayabilecektir.
3. Aspirasyon direncini konyzbilmek için aspiratör aparatta tek yönlü geçişe izin veren valfler bulunmalıdır.
4. Sistem min 30 ml aspirasyon gücüne sahip olmalıdır.
5. Sistem kılavuz tel üzerinde ilerletilebilir (over the wire) ve kılavuz tel ile birlikte çalışabilir özellikle olmalıdır.
6. Sistemin katater bölümünün distal ucunda görüntüleme yönelik radyo opak marker bulunmalıdır.
7. Sistemin katater segmenti büüküme ve burulmalarla karşı tel örgü ile güçlendirilmiş olmalıdır. Ayrıca tromboliz desteği vermeye uygun olmalı ve tromboliz portları bulunmalıdır.
8. Kılavuz tel ile birlikte aspirasyona olanak sağlama için ucuanda mikro portları bulunmalıdır.
9. Sistemin katater segmenti damar çapına göre 5-6-7-8-9F çaplarında ve 135 cm uzunluğunda olmalıdır.
10. Sistemin toplama çantası en az 250 ml olmalıdır.
11. İhaleye girecek firmalar distribütör firma tarafından yetkilendirilmiş olmalıdır. Bunu yetki belgesiyle gösterecektir ve bu belge ihale dökümanlarında sunulmalıdır.
12. Distribütör firmaların teknik ekip kadrosunda Tip doktoru ve Biyomedikal Mühendisi bulunmalıdır.
13. İhaleye girecek firmalar en az 2 gün önceki kullanım için malzemeyi ilgili klinikte denetip uygunluk belgesi almalıdır.
14. İlgili şartname maddelerine birebir uyumayan firmaların teklifleri değerlendirilmeye alınmeyecektir.
15. Malzemeler ambaramızı sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bütünlük parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
16. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
17. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanmuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen bilgiler olacaktır.
18. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl malzeme olmalıdır. Üretilen tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa malzeme ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
19. Miadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun süreli olan malzemelerle değişirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
20. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğun durrumlarda (endikasyon duş vb.), sorumluluk firma ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmadan alınacaktır.
21. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanacak kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıt ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemeyi etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
22. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
23. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksiksiz beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
24. Teklif veren firma, ihalettede değerlendirilemek üzere yeterli mikarda numune verecektir.

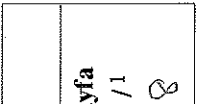
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD <i>[Signature]</i>
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	<i>[Signature]</i>

TARIH

VE İMZA

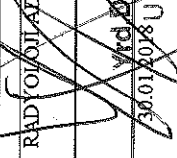


ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

 Dok.Kodu : FR-YLY-04 Rev. No : 00 Sartname Kodu : 62279 RADYOLOJİ AD	İlk Yay.Tarhi : 27 Ekim 2008 Rev.Tarhi : Düzenlenme Tarihi : 30/01/2018	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 553374 Sayfa 1 / 1
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------

Şartname Metni :

1. Balonun shaftı flexible corrugate tipte olup daha üstüne geçiş sağlanmalıdır.
2. Bu malzememin düşük profilli ve kılavuz tel üzerinde yüksek navigasyon kapasitesinin olması gerekmektedir.
3. Balon 2 mm den 6mm'ye çaplarında ve 2cm den 9cm'ye kadar uzunlukları sunabilmelidir.
4. 0.014" kılavuz telle kullanılmalıdır.
5. Katererin distal kısmı hidrofiliç kaplı olmalıdır.
6. Şaff uzunluğu 140cm artı eksi 5cm olmalıdır.
7. 4F intaducer ile kullanılabilirmelidir.
8. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağılıdır.
9. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
10. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
11. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miyatl olmalıdır. Üretime tarihi ile iki yıldan daha kısa miyatl ürünlerde teslimat esnasında ki türün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
12. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miyatl olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
13. Sağlıklı firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon duşı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarının mahsur edilecektir.
14. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki türinler için, mevzuata göre uygulanılan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıt ve onaylı bar-kod (EAN13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemelerin etiketi üzerinde bulunuması zorunludur.
15. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
16. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
17. Teklif veren firma, ihaletlerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune verecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	 Dr. Ömer Fatih NAS TARİH VE İMZA
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	 T.F. Radyolojisi A.D. DR. NO: 13010061 Uzm.Fes.No:88519

(*) İstek yapılan hizmet, denirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görüfür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunu belirtmesi ve her sayfanın inzalannası kaydı ile satın alma bilgisi bu formda aktedenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluştururken satın alınacak türünün özelliği ve taşıması gerekeksiz şartlar içermelidir.

-Ürün onay, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar

-Kalite yönetim şartları

-Hizmetin tamamı ve gereklilikleri



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

	Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1 Q
Rev. No :	00	Rev.Tarihi :	
Malzeme Kodu : JENS05112	KATETER, BALON, PERIFERİK ANJİYOPLASTİ, 014" MONORAIL / SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) UZUN BALONLU (EN AZ 10 CM) & GR1010, KR1096, KV1254	Bölüm İstem No : 555374	
Şartname Kodu	62280 RADYOLOJİ AD.	Düzenleme Tarihi : 30/01/2018	

Şartname Metni :

1. Balonun shaftı flexible corrugate tipte olup daha üstün geçiş sağlamalıdır.
2. Bu malzemelerin düşük profili ve kılavuz tel üzerinden damar içinde yüksek navigasyon kapasitesinin olması gerekmektedir.
3. Balon 2 mm den 6mm'ye çaplarında ve 10cm den 20cmye kadar uzunlukları sunabilecektir.
4. 0.014" kılavuz telle kullanılmalıdır.
5. Katerterin distal kısmın hidroflik kaplı olmalıdır.
6. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
7. Malzemelerin teslim yeri Ü.U.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
8. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanmuk ambalajı olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
9. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miathı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miathı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretimi tarihi, teslimat tarahinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
10. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miathı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
11. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, güncel SUT hukuklarına aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsus edilecektir.
12. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanacak kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıt ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzememin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
13. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
14. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksiksiz beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
15. Teklif veren firma, ihaletlerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLJİ AD. Ömer Faruk D. 0351 90 11 3361 Dr. Radu O. res	RADYOLJİ İMZASI 30.01.2018 Dr. Radu O. res 0351 90 11 3361
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARIH VE İMZA		

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgesi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli gürültür ise bu bölümde kaçı sayfadan oluştuğunu belirtilmeli ve her sayfanın inzalannası kaydı ile satılmasına alırgısı bu forma eklenebilir.

Satın Alma Bilgesi oluşturulurken satın alınacak türünün özelliğini ve tarama şartlarını gerekli şartlar açıkban ve uygun olduğu yerde aşağıdaki kriterleri içermelidir.
 -Ürün onay, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar
 -Personelin niteliği için şartlar
 -Kalite yönetim şartları
 -Hizmetin tanımı ve gerekleri



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu :	FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008	Sayfa
Rev. No :	00	Rev.Tarihi :		1 / 2 <input checked="" type="checkbox"/>
Malzeme Kodu	JENS04055	ANEVRIZMA KLİBİ-GECİCİ & KNI1004	SATINALMA BÜLGESİ (SARTNAME) (*)	Bölüm İstem No : 55383
Şartname Kodu	51918	BEYİN VE SINİR CERRAHİ AD.	Düzenlenme Tarihi : 27/06/2016	

Şartname Metni :

1. Anevrizma klipper Titanyum (ISO 5832-3 göre Ti Al6 V4) veya krom-kobalt alaşımı hammaddesinden imal edilmiş olacaktır.
Kliplerin orjinal kataloğunda bu özellikler gösterilecektir.

2. Titanyum klipper 3.0 Teslaya kadar MR güvenli, "Non-ferromagnetic" olmalıdır.

3. BT ve MR'da minimal görünüti artefaktı yaratmalıdır.

4. Teklif edilen anevrizma klipper çift steril ambalajda paketlenmeli ve fabrikasyon olarak GAMA sterilizasyon yöntemiyle steril edilmiş olmalıdır.

5. Kliplerin ağız kısmı operasyon sırasında klipin kaymasını engellemek için pramit şeklinde girinti ve çinkintiler olmalıdır. Ayrıca damara zarar vermemesi amacıyla agravmatik olmalıdır. Kip blade'leri, takılma esnasında damar ve doku aralarından kolayca geççebilmesi için, üç kısımlarına doğru incelen bir yapıda olmalıdır.

6. Kliperde kutu klip mekanizması olmalıdır. Klip mekanizması, bir klip ayağının diğer klip ayağına uyulan boşluğ içerisindeinden geçirilmesi yoluya sağlanmalıdır. Kutu klip mekanizması klip ayaklarını üzerine teliin kaynak yapılıması şeklinde kesinlikle olmamalıdır. Klip takılırken, blade hareket saplarının sağa sola hareketini engelleyici bir kanal içinde açılıp kapanma işlevini gerçekleştirmesi ve klip takıldıktan sonra stabilitesini artırması için ekstra özellikler olaan klipler tercih edilecektir.

7. Standart ve mini boylarda olmalıdır.

8. Yaşargil standart ve mini boylarda aplikatörleri, uzun ve kısa boylarda olmak üzere klip ile birlikte verilmelidir.

9. Kliplerin kapama güçleri aşağıdaki değerlerde olmalıdır. Bu değerler orijinal kataloglarında aynı ayrı gösterilmelidir. Her bir klipe ait sıkma basıncı katalog üzerinde ayrı ayrı gösterilmelidir. Genel ifadeler kabul edilmeyecektir.

10. Kapama güçleri

Geçici (mini) : 70 gr - 90 gr arası

Geçici (standart) : 90 gr - 130 gr arası

Geçici (fenestre) : 110 gr

11. Malzemelerin hasta takibatının yapılması için, her birinin üzerinde tattıcı numarası (lot numarası) yazılı olmalıdır. Ayrıca her klip kütüsü üzerinde kliplerin kapama güçleri yazılı olmalıdır.

12. İstirakçı firmalar teknik etikleri ürünlerin orijinal kataloglarını ihale evrakları ile verecektir. Teklif edilen her malzeme orijinal katalogunda ayrı ayrı gösterilmelidir.

13. Malzemeler ambardaniza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.

14. Malzemelerin son kullanma tarihinden tarihinden önce bildirilmek sureti ile uzun miadlı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.

15. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miadlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miadlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretimi tarihi, testimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.

16. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miadlı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.

17. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, SGK Ulusal Bilgi Banksasına kayıtlı, onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarası birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.

18. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.

19. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşımır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.

20. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik ya da ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'n de belirtilen bilgiler olacaktır.

21. Malzemeyi temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.

22. Firma ihaletlerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04 Rev. No : 00	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 2 / 2 JO
	Rev.Tarihi :	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM		
BEYİN VE SINIR CERRAHİ AD. Prof.Dr. Sayın Prof. Dr. M. H. U. T. B. Beyin ve Sinir Cerrahisi Ad. Dip.No:2508-3400013 T.C. 27.06.2016.24		
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZAZA		

(*) İstek yapılan bizmet, denirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görüllür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğumun belirtilmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluşturularken satın alınacak ürünün özellikleri ve tasması gereken şartlar açıklanır ve uygun olduğu yerde aşağıdaki şartları içermelidir.

- Ürün onay, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar
- Personelin niteliği için şartlar
- Kalite yönetimi şartları
- Hizmetin tamamı ve gereklileri



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

 SÜAŞ	Dok.Kodu :	FR-YLY-04	İlk Yay.Tarhi :	27 Ekim 2008	Sayfa
	Rev.No :	00	Rev.Tarhi :		1 / 1 <i>A</i>
Malzeme Kodu :	JENS0096	ANEVRIZMA KLİBİ-FENESTRELİ & KNI1002	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)		
Sartname Kodu	51992	BEYİN VE SINİR CERRAHİ AD.	Bölüm istem No	: 55383	Düzenlenme Tarihi : 28/06/2016

Sartname Metni :

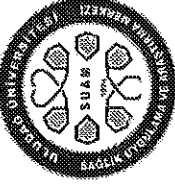
- Anevrizma klipler Titanyun (ISO 5832-3 göre Ti Al6 V4) veya krom-kobalt alaşım hamaddesinden imal edilmiş olacaktır. Kliplerin orjinal kataloğunda bu özellikler gösterilecektir.
- Titanyun klipler 3,0 Teslaya kadar MR güvenli, "Non-ferrromagnetic" olmalıdır.
- BT ve MR'da minimal görüntü artefaktı yaratmalıdır.
- Teklid edilen anevrizma klipleri çift steril ambalajda paketlenmeli ve fabrikasyon olarak GAMA sterilizasyon yöntemiyle steril edilmiş olmalıdır.
- Kliplerin ağız kismını operasyon sırasında klipin kaymasını engellemek için pramit şekeinde girinti ve çinkintular olmalıdır. Ayrıca damara zarar vermemesi amacıyla atravmatik olmalıdır. Klip blade'leri, tıkalma esnasında damar ve doku aralarından kolayca geçebilmesi için, uç kısımlarına doğru inçelen bir yapıda olmalıdır.
- Kliperde kutu klip mekanizması olmalıdır. Klip mekanizması, bir klipaya diğer klipaya uyulana uygun boşluk içerisinde geçirilmesi yoluyla sağlanmalıdır. Kutu klip mekanizması klip ayaklarını telen kaynak yapılması şeklinde kesinlikle olmamalıdır. Klip takılırken, blade hareket saplarının sağa sola hareketini engelleyici bir kanal içinde açılıp kapama işlemini gerçekleştirmesi ve klip takıldıktan sonra klipin稳定性 için ekstra özellikler olan klipler tercih edilecektir.
- Standart ve mini boyalarda standart ve mini boyalarda aplikatörleri, uzun ve kısa boyalarda olmak üzere klip ile birlikte verilmelidir.
- Kliplerin kapama güçleri aşağıdaki değerlerde olmalıdır. Bu değerler orijinal kataloglarda ayrı ayrı gösterilmelidir. Her bir klibe ait sıkma basıncı katalog üzerinde aynı ayrı ayrı gösterilmelidir. Genel ifadeler kabul edilmeyecektir.
- Kapama güçleri Fenestre : 150 gr - 180 gr arası
- Malzemelerin hasta takibatının yapılması için, her birinin üzerinde tantıcı numarası (lot numarası) yazılı olacaktır. Ayrıca her klip kütüsü üzerinde kliplerin kapama güçleri yazılı olmalıdır.
- İstirakçı firmalar teknik etikleri ürünlerin orijinal kataloglarını ihale evrakları ile verecektir. Teklif edilen her malzeme orijinal kataloğunda ayrı ayrı gösterilmelidir.
- Sağlık Bakanlığı tarafından yayımlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, SGK Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı, onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarası birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmeliğin kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
- Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayımlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
- Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanık ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'n de belirtilen bilgiler olacaktır.
- Malzemeyi temin eden yükdemci firma UBB ile ilgili yanlış veya eksiksiz beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
- Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	BEYİN VE SINİR CERRAHİ AD. <i>[Signature]</i>
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	<i>[Signature]</i>
TARİH	28.06.2016
VE İMZAZA	<i>[Signature]</i>

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Şartname) bu bölümde belirttilir. Gerçek görültür ise bu bölümde kaç sayfadan olustuguğunun belirtilmesi ve her sayfanın inzalannması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluşturururken satın alınacak ürünün özelliği ve tasması genetken şartlar açıkban ve uygun olduğu yerde aşağıdakileri içermelidir.

- Ürün onay, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar
- Personelin niteliğin şartlar
- Kalite yönetim şartları
- Hizmetin tanımı ve şerefleri



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

	Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarifi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 2
Rev. No :	00	Rev.Tarifi :	<i>A2</i>
Malzeme Kodu : JENS04968	ANEVRIZMA KLİBİ-KALICI (MİKROKLİPLER) & KN1000	SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*)	
Şartname Kodu : 46250	BEYİN VE SINİR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	Bölüm İstemi No : 555383	Düzenleme Tarihi : 03/09/2015

Şartname Metni :

1. Anevrizma klipler Titanyum (ISO 5832-3 göre Ti Al6 V4) veya krom-kobalt alaşımı hamaddesinden imal edilmiş olacaktır. Kliplerin orjinal kataloğunda bu özellikler gösterilecektir.
 2. Titanyum klipler 3.0 Teslaya kadar MR güvenli, "Non-ferromagnetic" olmalıdır.
 3. BT ve MR'da minimal görüntü artefaktı yaratmalıdır.
 4. Teklif edilen anevrizma klipleri çift steril ambalajda paketlenmeli ve fabrikasyon olarak GAMA sterilizasyon yöntemiyle steril edilmiş olmalıdır.
 5. Kliplerin ağız kusuru operasyon sırasında klipin kaymasını engellemek için pramit şekeinde girinti ve çukurlular olmalıdır. Ayrıca damara zarar vermemesi amacıyla atravmatik olmalıdır. Klip blade'leri, takılma esnasında damar ve doku aralarından kolayca geçebilmesi için, uç kısımlarına doğru inceLEN bir yapıda olmalıdır.
 6. Kliplerde kutu kilit mekanizması olmalıdır. Klip mekanizması, bir klip ayagının diğer klip ayagına uyulan boşluk içerisindenden geçirilmesi yoluyla sağlanmalıdır. Kutu klip mekanizması klip ayakları üzerine telin kaynak yapulması şeklinde kesinlikle olmamalıdır. Klip takılırken, blade hareket saplarının sağa sola hareketini engelleyici bir kanal içinde açılıp kapanma işlemi gerçekleştirilmeli ve klip takıldıktan sonra klipin stabilitiesini artırması için ekstra özellikleri olan klipler tercih edilecektir.
 7. Standart ve mini boyalarda olmalıdır.
 8. Yaşargıl standart ve mini boyalarda apikalörleri, uzan ve kusa boyalarda olmak üzere klip ile birlikte verilmelidir.
 9. Kliplerin kapama güçleri aşağıdaki değerlerde olmalıdır. Bu değerler orijinal kataloglarda aynı ayrı gösterilmelidir. Her bir klipe ait sıkma basıncı katalog üzerinde ayrı gösterilmelidir. Genel ifadeler kabul edilmeyecektir.
 10. Kapama güçleri
 - Mini : 100 gr - 120 gr arası
 - 11. Malzemelerin hasta takibatının yapılması için, her birinin üzerinde tanıtıcı numarası (lot numarası) yazılı olacaktır. Ayrıca her klip konusu üzerinde kliplerin kapama güçleri yazılı olmalıdır.
 - 12. İstirakçı firmalar teknik etkileri ürünlerin orijinal kataloglarını ihaile evrakları ile verecektir. Teklif edilen her malzeme orijinal katalogunda ayrı ayrı gösterilmelidir.
 - 13. Malzemeler ambaramıza sipariş miktarları kadar, tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
 - 14. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun rıядlı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
 - 15. Malzemelerin teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
 - 16. T.C. Sağlık Bakanlığı'nın belirlediği (93/42/E/EC), (90/385/E/EC) ya da (98/79/EC) kapsamındaki ürünler için, SGK Uusul Bilgi Bankasına kayıtlı, onaylı bar-kod numarasının birim bazında malzemenin etiketi ürünün üzerinde bulunmalıdır. Adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
 - 17. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
 - 18. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanuk ambalaj olmayacağı, ambalaj üzerinde malzeme ile ilgili aşağıdaki bilgiler olacaktır.
 - 1-Steril Ambalaj Üzerinde;a.Sterilizasyon yöntemi,b.Paketlenmenin tanımaması sağlamak için bir işaret,c.İmalatçının ismi ve adresi,
- Cihazın tarifi; a.Şayet klinik araştırma cihazı ise, "Sadece Klinik Araştırma Amaçlı" ibaresi, b.Ismarlama üretilen bir cihaz ise, "Ismarlama üretilen cihaz" ibaresini, c.Vücutta yerleştirilebilir cihazın steril durunda olduğunu gösteren bir bilgi, d.Üretim ayı, yıldır, son kullanma tarihi, Lot numarası, e.Cihazın vücuta emniyetle yerleştirileceği zaman limiti, f.Türkçe kullanım kılavuzu, 2-Ticari Ambalajda; a.İmalatçının ismi ve adresi, b.Cihazın tarifi, c.Cihazın kullanım amaci, d.Kullanma ilişkisi özellikler, e.Şayet klinik araştırma cihazı ise, "Sadece Klinik Araştırma Amaçlı" ibaresi, f.Ismarlama üretilen bir cihaz ise, "Ismarlama üretilen cihaz" ibaresini, g.Vücutta yerleştirilebilir cihazın steril durunda olduğunu gösteren bir bilgi, h.Üretim ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuta emniyetle yerleştirileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu,
19. Firma ihaalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : Rev. No : SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU TARIH VE İMZА	FR-YLY-04 00	İlk Yay.Tarhi : Rev.Tarhi : BEYİN VE SINİR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI U.U.T.F.Bölge İmzalı T.C.S. Nkr. 3545/2008/12/27/2008 T.C. M.İ.T. 2008/12/27/2008 T.C. M.İ.T. 2008/12/27/2008 T.C. M.İ.T. 2008/12/27/2008 T.C. M.İ.T. 2008/12/27/2008	27 Ekin 2008 / / Sayfa 2 / 2 12

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Şartname) İmzalanması Kayıtlı ile satın alma bilgisi bu formda eklenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluştururken satın alınacak ürünün özellikleri ve tasunması gereken şartlar içermelidir.

- Ürün onayı, Prosedürler, Süreç ve Donanum için şartlar
- Personelin niteliği için şartlar
- Kalite yönetimi şartları
- Hizmetin tanımı ve gerekleri



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu :	FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008	Sayfa
Rev. No :	00	Rev.Tarihi :		1 / 2 1/2
Şartname Kodu	JENS04969	ANEVRIZMA KLİBİ-KALICI (STANDART KLIPLER)(22F) & KN1001	SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*) Bölüm İstemi No : 55383	Şartname Kodu : 58733 BEYİN VE SINIR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI Düzenleme Tarihi : 05/07/2017

Şartname Metni :

- Anevrizma klipler Titanyum (ISO 5832-3 göre Ti Al6 V4) veya krom-kobalt alaşımı hamaddesinden imal edilmiş olacaktır. Kliplerin orjinal kataloğu bu özellikler gösterilecektir.
- Titanyum klipler 3.0 Testuya kadar MR güvenli, "Non-ferromagnetic" olmalıdır.
- BT ve MR'da minimal görüntü artefaktı yaratmalıdır.
- Teklif edilen anevrizma klipleri çift steril ambalajda paketlenmeli ve fabrikasyon olarak GAMA sterilizasyon yöntemiyle steril edilmiş olmalıdır.

5. Kliplerin ağız kısmını operasyon sırasında klibin kaymasını engellemek için pramit şekeinde griント ve çinkültar olmalıdır.

Ayrıca damara zarar vermemezi amaciyla atravmatik olmalıdır. Klip bladeleri, takılma esnasında damar ve doku aralarından kolayca geçebilmesi için, üç kısımlarına doğru incelen bir yapıda olmalıdır.

6. Kliperde kulu kilit mekanizması olmalıdır. Klip mekanizması, bir klip ayağının diğer klip ayağına uyulan boşluk içerisindeinden geçirilmesi yoluyla sağlanmalıdır. Kutu klip mekanizması klip ayakları üzerine telin kaynak yapılması şeklinde kesinlikle olmamalıdır. Klip takılırken, blade hareket saplarının sağa sola hareketini engelleyici bir kanal içinde acılıp kapanma işlemi gerçekleştirmesi ve klip takıldıktan sonra kapanma artırması için ekstra özellikleri olan klipler tercih edilecektir.

7. Standart ve mini boylarda olmalıdır.

8. Yaşaslı standart ve mini boylarda aplikatörleri, uzun ve kısa boyarda olmak üzere klip ile birlikte verilmelidir.

9. Kliplerin kapanma güçleri aşağdaki değerlerde olmalıdır. Bu değerler orjinal kataloglarda ayrı ayrı gösterilmelidir. Her bir kibe ait sıkma basıncı katalog üzerinde aynı ayrı gösterilmelidir. Genel ifadeler kabul edilmeyecektir.

10. Kapama güçleri

Standart : 180 gr. - 200 gr arası

Standart / Büyüklük : 180 gr. - 200 gr arası

11. Malzemelerin hasta takibatının yapılması için, her birinin üzerinde tanıtıcı numarası (lot numarası) yazılı olacaktır. Ayrıca her klip kutusu üzerinde kliplerin kapanma güçleri yazılı olmalıdır.

12. İstirakçı firmalar tekli ettileri ürünlerin orjinal kataloglarını ihalede evrakları ile verecektir. Teklif edilen her malzeme orjinal kataloğuunda ayrı ayrı gösterilmelidir.

13. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.

14. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miyadı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.

15. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miyadı olmalıdır. Üretim tarihi ibhari ile iki yıldan daha kısa miyadı ürünlere teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.

16. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miyadı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.

17. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, SGK Ulusal Bilgi Bankasına kayıth, onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarası birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunmalı, adı geçen yöneliklik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.

18. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.

19. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.

20. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanık ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.

21. Malzemeyi temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.

22. Firma ibahelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 2 / 2
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	BEYİN VE SİNİR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	BEYİN VE SİNİR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	Prof.Dr. Şükrü YILMAZ HİTTEBEKÜM SORUMLUSU Prof.Dr. Şükrü YILMAZ HİTTEBEKÜM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZА		

(*) istek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Şartname) hizmetinde belirtilir. Gerekli görtütür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunu belirtmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgi bu forma eklenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluşturulanken satın alınacak ürünün özellikleri ve tasması gerekken şartlar açıklandırılmıştır.

- Ürün onay, Prosedürler, Süreç ve Donanum için şartlar
- Personelin niteliği için şartlar
- Kalite yönetimi şartları
- Hizmetin tanımı ve gereklilikleri



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

 SÜS SAĞLIK İSTİHLAK İŞLETİMİ <small>İZMİR ÜNİVERSİTESİ</small>	Dok.Kodu :	FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008	Sayfa	1 / 1
	Rev.No :	00	Rev.Tarihi :			<i>1/1</i>
	Sartname Kodu :	JENS03699	KORONER STENT KOBALT KROM(CO-CR) & KR1150	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)	Bölüm İstem No :	55382
Sartname Kodu	52499	KARDİYOLOJİ ANABİLİM DALI	Düzenlenme Tarihi :	20/07/2016		

Şartname Metni :

1. Koroner stentin vasküler darlıkların tedavisinde geçiş üstünlüğü sağlayabilmek için tek parça uzun bir telin şekillendirilmesi ve sarmal yapıya dönüştürülmesi ile oluşturulmuş olmalıdır. (devam eden sinusoidal dizayn)
2. Stent kobalt alaşımı olmalıdır.
3. MRI uyumlu olmalıdır.
4. Strut kalınlığı 0.036 altında olmalıdır /stente düşük profili sağlayacak şekilde kıska modüler dizayna sahip olmalıdır.
5. Crossing profili 3.0-4.0 mm çapındaki stentte 0.0044' inch'den büyük olmamalıdır.
6. Cell area 1.0-1.2 mm olmalıdır.
7. Stent flexible olmalı ve yan dal akışını engellemeden olmalıdır.
8. Stentin balondan kontrolsüz kurtulması önlemek için stent balonun üzerine istilolarak gömülüntüş olmalıdır.
9. Stent duşında kalan balon uzunluğu en fazla 0.5 mm olmalıdır, sağlam damar bölgesini yaralamamalıdır.
10. Stent çapları 2.25 ile 4.00 veya 4.50 arasında olmalıdır. Stent boyları da 8mm ile 30 mm veya 38 mm arasında olmalıdır.
11. Stent çapları için + 0.25 mm, stent uzunlukları için + 2 mm tolerans kabul edilecektir. (Örneğin 4 mm çaplı stent yerine 3.75 veya 4.25 mm çaplı stent verilebilir. 16 mm stent yerine 14, 15, 17 veya 18 mm uzunlukta stent verilebilir).
12. İhaleyi kazan firmaya tüm ölçüler için tek bir birim fiyat verecektir.
13. İhaleyi kazanan firma tüm ölçülerleri içeren bir seriyi konsinye olarak hemodinamik laboratuvarına bırakacaktır. İlgili stent hastaya takıldıktan sonra eczane girişisi ve mal kabulu işlemleri yapılacaktır.
14. Kullandılan stentin yerine seriyi tamamlamak için aynı ölçüde yeni bir stent ilgili firmaya haber verildikten sonra 2 saat içerisinde hemodinamik laboratuvarına getirilecektir.
15. İhaleyi kazanan firma gerekli durumlarda 2 saat önceden haber verilmek kaydıyla belli bir ölçüde yeterli sayıda stenti getirebilmelidir. (Örneğin aynı gün içerisinde 5 adet 3x15 mm ölçüstünde stent getirebilmelidir). Bu amacla ilgili firma çok kullanımlı ölçütlerden birden fazla sayıda konsinye stent bırakabilir.
16. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki türünler için, SGK Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı, onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarası birim bazında malzemeyi etiketi üzerinde bulumlu, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
17. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
18. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
19. Malzemeyi temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksik beyandan dolaylı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
20. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

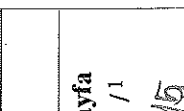
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN	KARDİYOLOJİ ANABİLİM DALI
ADIBD/BİRİM	<i>Dr. M. A. YILMAZ</i>
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN	<i>Dr. M. A. YILMAZ</i>
ADIBD/BİRİM SORUMLUSU	<i>Dr. M. A. YILMAZ</i>
TARİH	<i>10.07.2016</i>
VE İMZAZA	<i>Dr. M. A. YILMAZ</i>

(*) İstek yapılan hizmet, demir başlı/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bürosu (Satınname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görüldür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunu belirtmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma ellenebilir.

Satın Alma Bürosu oluşturularken satın alınacak ürünün özelliklerini ve tasması gereken şartlar açıkban ve uygun olduğu yerde aşağıdaki dakerleri içermelidir.
 -Ürün onay, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar
 -Personelin niteliği için şartlar
 -Kalite yönetim şartları
 -Hizmetin tanımı ve gerekleri



UÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

 SÜAŞ SAĞLIK UYGULAMALARI VE ARAŞTIRMA TAKIMI TEKNIK ŞARTNAME ÖRNEĞİ	Dok.Kodu : FR-YLY-04 İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008 Sayfa Rev. No : 00 Rev.Tarihi : 1 / 1 <i>15</i>
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Malzeme Kodu : JENS00655 PTCA KORONER BALON & KR1123 Sartname Kodu : 59476 kardiyoloji	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstemi No : 55382 Düzenleme Tarihi : 17/07/2017
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Sartname Metni :

PTCA BALON İNCE PROFİL

1. Balon kateter monorail (rapid-exchange) sistemdir.
2. Balon kateter uzunluğu 145 cm dir
3. Balon semi -campalint dir
4. Balon ford şeklinde kendi üzerine kapandıktır
5. Balon lezyon giriş profili (tip) 0,17 inch ve altındadır
6. Balon lezyon giriş profili (crossing profi) en çok 0,021 (3,0 mm x 20 mm) dir.
7. Balon proksimal shaft 2,1 f (1,5 mm'ın içi) distal şaft kalınlığı ise 2,4 f den fazla değildir
8. Balon high pressure uygulamasına elverişlidir. (rated Burst pressure 1,5-2,5 mm balonlar için 14 atm)
9. Balon kompektörü kink olmayı engelleyici yapıdadır
10. Balon şışme ve inme süresi 5 saniyeden fazla deildir.
11. Balon uzunlukları 6, 8, 12, 15,20 mm olup 2,00 mm çap için 25 ve 30 mm uzunuk seçenekleri mevcuttur.
12. Balon çapları en az 1,20 1,50 2,00 mm seçeneklidir.
13. Balon üzerinde tek tamlıycı işaretler (marker) vardır
14. Balon katetre sterili paletler içerisinde testim edilmelidir
15. Daha sonra hastanemizce istenilen ölçülerde ve adette firma tarafından değiştirmeye yapacağımızı tahadüt ederiz
16. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, endikasyon dışı kullanım olduğu durumlarda sorumluluk firmaya aittir, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmamın alacaklarından mahnusup edilecektir.
17. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, SGK Ufuslu Bilgi Bankasına kayıtlı, onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarası birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı disinda yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
18. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
19. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen bilgiler olacaktır.
20. Malzemeyi temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksiksiz beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
21. Firma ihanelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune verecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN ADIBD/BİRİM SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN ADIBD/BİRİM SORUMLUSU TARİH VE İMZZA	kardiyojili <i>[Signature]</i> <i>Prof. Dr. ALAYDINLAZ</i> <i>Kardiyoloji Uzmanı, D.Bölge</i>
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

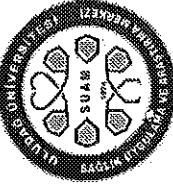
(*) İstek yapılan hizmet, denir baş/sarf malzeme ile ilgili "Satın Alma Yönetmeliği" bu bölümde belirtilir. Gerekli görürülür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunu belirtmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma kılavuzu bu forma eklenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluştururken satın alınacak türünü özelliğini ve tasması gereken şartlar onay, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar

-Personelin niteliği için şartlar

-Kalite yönetim şartları

-Hizmetin tanımı ve gerekleri



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

 sageka	Dok.Kodu :	FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008	Sayıfa
	Rev. No :	00	Rev.Tarihi :		1 / 1
					A/6
Malzeme Kodu :	JENS04344	YÜKSEK BASINCA DAYANIKLI POST DILATASYON BALONU &	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)	Bölüm İstemi No	: 55382
Şartname Kodu	19257	Kardiyoloji AD.		Düzenleme Tarihi :	17/10/2011

Şartname Metni :

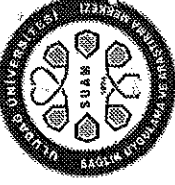
1. Balon kateter monorail (rapid- exchange) sistemdir
2. Balon kateter uzunluğu 145 cm olmalıdır.
3. Balon semi-complaint olmalıdır.
4. Balon fold şeklinde kendi üzerine kapamalıdır.
5. Balon lezyon giriş profili (tip) 0.016 inch ve altında olmalıdır.
6. Balon lezyon giriş profili (crossing profil) en çok 0.021 (3.0mm * 20mm) olmalıdır.
7. Balon proksimalıhaftı 2.1 F (1.5 mm için) distal şafٹ kalınlığı ise 2.4F den fazla olmamalıdır.
8. Balon high prussure uygulamasına elverişli olmalıdır. (Rated Burst Pressure 1.5-2.5 mm balonlar için 14 atm) olmalıdır.
9. Balon kompektörü kink olmayı engelleÿici yapıda olmalıdır.
10. Balon sışme ve inme süresi 5 saniyeden fazla olmalıdır.
11. Balon uzunlukları 8, 12, 15, 20mm çap için, 25 ve 30 mm uzunluk seçenekleride mevcut olmalıdır.
12. Balon çapları en az 1,20 1,50 ve 2,00 mm seçenekli olmalıdır.
13. Balon üzerinde marker olmalıdır.
14. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayna bağıdır.
15. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, endikasyon dışı kullanım olduğu durumlarda sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmann alacaklarından mahsup edilecektir.
16. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl math olmalıdır. Üretim tarihi ibari ile iki yıldan daha kısa süre ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, testimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
17. Malzemelerin son kullanma tarihinden tarihinden önce bildirilmek sureti ile uzun mıati olan malzemelerde değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
18. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliði" kapsamındaki ürünler için, SGK Ulusal Bilgi Bankasına kayıt, onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarası birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunmalı, adı geçen Yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
19. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliði"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
20. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
21. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanık ambalaj olmayaçak, etiket üzerinde güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliði"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
22. Malzemeyi temin eden yurtiçi firma UBB ile ilgili yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
23. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN ADIBD/BİRİM	Kardiyoloji AD.	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN ADIBD/BİRİM SORULUSU		
TARİH VE İMZA		Prof. Dr. Ali AYDINLAR Kardiyoloji AD. BŞB Kardiyoloji AD. BŞB

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bileği (Şartname) bu haliyle kabul edilecektir. Gerekti görürse ise bu sayfadan olusluğunun belirlilmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenenebilir.

Satin Alma Bileği oluşturulurken satın alınacak ürünün özelikleri ve tasması gereken şartlar açıklanır ve uygun olduğu yerde aşağıdaki şartları içermelidir.

- Ürün onay, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar
- Personel riteliği için şartlar
- Kalite yönetim şartları
- Hizmetin tanımı ve gerekleri



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

 SUAAN SAĞLIK UYGULAMASI ANJİYOPLASTİK BALON PERİFERİK	Dok.Kodu : FR-YLY-04 İlk Yay.Tarİhi : 27 Ekim 2008 Sayfa Rev. No : 00 Rev.Tarİhi : 1 / 1 Malzeme Kodu : JENS04886 KATEETER, BALON PERİFERİK, ANJİYOPLASTİ, 035" OTW & SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) GR1006, KR1092, KV1250 Bölüm İstem № : 55395 Şartname Kodu 62298 RADYOLOJİ AD Düzenlenme Tarİhi : 31/01/2018
--------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Şartname Metni :

1. Balon kateterin lümeni 0,035" kılavuz telin geçişine uygun olmalıdır. Over the wire sistem olmalıdır.
2. Balonun üç kışımı yuvarlatılmış eğime sahip olmalıdır.
3. Balon kateteri çift lümenli ve 7mm çapa kadar 5F çapında 7-12mm arasında olanlar 6-7F intraducer ile çalışabilecektir.
4. Balon kateterin üzerinde biri distalde diğer de proximalde olmak üzere iki adet marker bulunmalıdır.
5. Balon kateterin başlığı kullanılacek kılavuz telin geçişini kolaylaştıracak tasarıma sahip olmalıdır.
6. 450 PSI değerine kadar enjeksiyon basıncına sahip olmalıdır.
7. Balon kateter uzunlukları 80 -120 cm arasında değişilebilen kısa ve uzun şaf seçenekleri bulunmalıdır.
8. Balonlar 5-6-7-8-9-10-12mm çaplarında olmalıdır. 2-10cm dahil ve arasındaki uzunluklarda da seçim imkamı vermelidir.
9. Balon'un rated patlama basıncı 10 ATM olmalıdır.

Genel Şartlar:

1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanık ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miyati olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miyati ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
5. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden sonra başlıca kullanım süresi ile uzun miyath olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine uygun kullanım olduğu dumnumlarda (endikasyon duş vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı alacaklarından mahsus edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayımlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemeyi etiketi üzerinde bulunuş zorunludur.
8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayımlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n' de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZZA	 31.01.2018

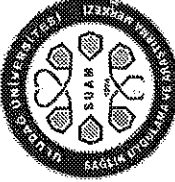
(*) istek yapılan hıznet, demirhas/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görlütür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunu belirtmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluştururken satın alınacak ürünün özelliği ve tasması gereken şartlar içermelidir.

-Ürün onay, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar

-Kalite yönetimi şartları

-Hizmetin tanımı ve gerekleri



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

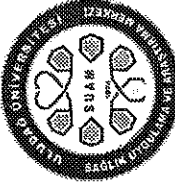
	Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarhi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 2 A/5
Rev. No : 00	Rev.Tarhi :		
Malzeme Kodu : JENS05183	ULTRASONIK TROMBOLIZ KATETER(ENDOVASKULER) & KV3160	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395	
Şartname Kodu : 62299	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 31/01/2018	

Şartname Metni :

1. Endovasküler Ultrasonik Trombolytic Kateter Sistemi Teknik Özellikler
 2. Kendisyle beraber kullanılan maketin üzerine dizayn edilmiş özel bir cihaza ıribatlı olarak tromboz oluşturmuş periferik bir damar içerisinde istenilen doza ilaç zerke ile ultrasan dalgaları katalizinde trombolytic uygulamasında kullanılmalıdır.
 3. İçerisindeki aynı bir mikrosonik ultrasan yayım kateteri ile beraber istenilen damar içeriğine girebilecek esneklikte olmalıdır.
 4. Pulmoner emboli için aynı anda iki kateter kullanılabilmelidir.
 5. 135 cm çalışma uzunluğunda olması gerekmektedir.
 6. Tromboz büyütüğüne göre seçim yapabilmek için 6,12,18,24,30,40,50 cm uzunlukta ultrasonik tedavi bölümüne sahip türlerde opsiyonları olmalıdır.
 7. İçerisindeki mikrosonik ultrasan yayım kateteri , ilaç infüzyonu ve soğutma sıvısı için ayrı lümenler bulunmalıdır.
 8. İçerisindeki mikrosonik ultrasan yayım kateteri üzerinde ses dalgası yayan transducerlar olmalıdır.
 9. Ultrasonografik infüzyon kateterinin kalınlığı 5,2 + 0,2 french olmalıdır.
 10. Mikrosonik kateterin kalınlığı 2,7 frenchdir.
 11. Sistem 0,035 ölçüünde bir guidewire ve 6 french intraducer sheath ile beraber kullanımılmalı ve tromboz bölgesindeki yerine yerleştirilebilmektedir.
 12. İnfüzyon kateterinin distal ve proksimal uçlarında platin markerler bulunmalıdır.
- Genel Şartlar:
1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
 2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler teslimi alınacaktır.
 3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kurk, ezik yanık ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen bilgiler olacaktır.
 4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl mıಥ olmalıdır. Üretim tarihi İtalya ile iki yıldan daha kısa mıಥ ürünlere teslimat esnasında ki türün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
 5. Miಥ yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden tük ay önce bildirilmek sureti ile uzun mıಥ olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
 6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon duş vb.), sorumluluk firmaaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsus edilecektir.
 7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzememin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
 8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtlen şartlara uygun olmalıdır.
 9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tamamlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
 10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeteli-miktarda numune verecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN ADI/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN ADI/BİRİM SORUMLUSU	

TARİH	01.01.2018
VE İMZA	



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1 <i>19</i>
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	
Malzeme Kodu : JENS05071 AORTİK BALON, STENTGREFİ İCİN, STANDARD & GRI1180, KR1221, KV1198	SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*)	
Sartname Kodu : 62300 RADYOLOJİ AD	Bölüm İstemi No : 55395	Düzenleme Tarihi : 31/01/2018

Sartname Metni :

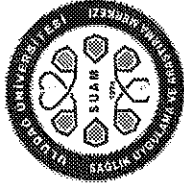
1. Abdominal veya torakal aort anevrizmaları tamirinde kullanılan endovasküler stent grefflere uyumlu olmalıdır.
2. Compliant bir balon olmalıdır.
3. 46mm ye kadar genişleyebilmelidir.
4. Balonun proksimal ve distal noktalarını gösteren radyoopak markerlar bulunmalıdır.
5. Balon 11F intraducer ile kullanılabilmelidir.
- Genel Şartlar:
1. Malzemeler ambarumuzda sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölümlere parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanık ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miyatl olmalıdır. Üretime tarihi ifibarı ile iki yıldan daha kısa miyatl ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
5. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miyatl olan malzemelerde değiştirilmesi yükleniciler için, son kullanma tarihinden sağlanması sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluuk firma ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı alacaklarından mahsus edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TTUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzememin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksiksiz beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
10. Tekif veren firma, ihaletlerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD <i>DR. M. T. KARAKOÇ</i>
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	<i>DR. M. T. KARAKOÇ</i>
TARİH VE İMZA	<i>21.01.2018 DR. M. T. KARAKOÇ</i>

(*) istek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bütçesi/Sartname, bu bölümde belirtilir. Gerekli görürler ise bu bölümde kaçı sayfadan olusturulun belirtildiği ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgi formu elde edenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluşturulurken satın alınacak türünün özellikleri ve tasması gereken şartlar açıklanır ve uygun olduğu yerde aşağıdaki dakeri içermelidir.

- Ürün onayı, Prosesörler, Sürec ve Donanım için şartlar
- Kalite yönetimi şartları
- Hizmetin tanımı ve gereklilikleri



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

	Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarhi : 27 Ekim 2008	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Sayfa 1 / 1
Rev. No : 00	Rev.Tarhi :	Bölüm İstemi No : 555395	
Şartname Kodu : 62302	GİRİŞİMSEL RADYOLOJİ	Düzenleme Tarihi : 31/01/2018	

Şartname Metni :

1. Polüüretandan yapılmış olmalıdır.
2. Abdominal ve Torakal endovasküler uygulamalar için ebattları bulunmalıdır.
3. Balon kateter Tri-Lob özelliğinde olmalıdır.
4. Her bir lob ayrı kanaldan ve eş zamanlı şışirilebilmelidir. Balon şişirildiğinde yaklaşık %60 oranında distal kan akışına müsade edebilmelidir.

Genel Şartlar:

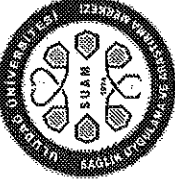
1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağındır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlık Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi almacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl malzih olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa matrah ürünlere teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
5. Miadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun malzemele raf değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluşuk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı alacaklarından mahsus edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TITUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tamamilamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
10. Teklif veren firma, ihaletlerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH	31/01/2018	
VE İMZAZA		

(*) istek yapılan hizmet, denir baş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görültür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunu belirtmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisini forma eklenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluşturulurken satın alınmak üzere olan özelliğindeki ve tasnifi gereken şartlar açıktan ve uygun olduğu yerde aşağıdaki işaretlerdir.

- Ürün onay, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar
- Kalite yönetim şartları
- Hizmetin tanımı ve gerekleri

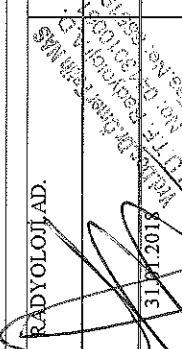
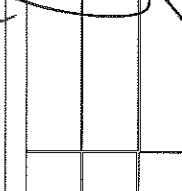


UÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

 SATINALMA PLANI TEKNİK ŞARTNAME REV. NO : 00 Dok.Kodu : FR-YLY-04 Rev. No : 00 Malzeme Kodu : JENS01588 Satınname Kodu : 62303	İlk Yay.Tarhi : 27 Ekim 2008 Rev.Tarhi : SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395 Düzenlenme Tarihi : 31/01/2018
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Satınname Metni :

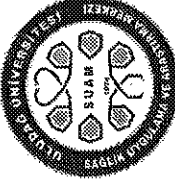
1. 1 miliç hacim içermelidir.
 2. Oklüzyon balonlarının şışirilip indirilmesi maksadıyla tasarlannmış olmalıdır.
 3. Balonların hub kısmına uyauan huer-lock uça sahip olmalıdır.
 4. Çevirmeli enjektör kapasitesi her bir tur için 0.02 ml olmalıdır.
- Genel Şartlar:
1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
 2. Malzemelerin teslim yeri U.U.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
 3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen bilgiler olacaktır.
 4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miyatl olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miyatl ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
 5. Mıyadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miyatl olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
 6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı alacaklarından mahsus edilecektir.
 7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki türüler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemeyi etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
 8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
 9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TITUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
 10. Teklif veren firma, ihaletlerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU TARİH VE İMZZA	 RADYOLOJİ AD.  31/01/2018
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

(*) istek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Satınname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görlüfür ise bu bölümde kaç sayfadan oluşturulanın belirtmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluşturularken satın alınacak türünün özellikleri ve tasnimini gereken şartlar açıklanır ve uygun olduğu yerde aşağıdaki akılalıları içermelidir.

- Ürün onayı, Prosealitler, Süreç ve Donanım için şartlar
- Personel niteliğinin şartları
- Kalite yönetim şartları
- Hizmetin tanımı ve gereklilikleri



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarhi : 27 Ekin 2008	Sayfa 1 / 4 22
Rev. No : 00	Rev.Tarhi :	

Malzeme Kodu : JENS05106	İLIAK OKLUADER & GR1179, KR1220, KV1197	SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395
Şartname Kodu : 62304	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 31/01/2018

Şartname Metni :

1. Periferal Damar sisteminde arterial ve venöz bozuklıkların transkateeter yaklaşım yöntemi ile embolizasyonu için nitinolden imal edilmiş silindirik ve self expandable bir alet olmalıdır.
2. Sistem üç odacık ve alt durvardan oluşmalıdır böylece en hızlı embolizasyon sağlanmalıdır.
3. Uygulama esnasında sadecə bir Guiding Kateter yardımı ile kapatılacak bölgeye kolaylıkla gönderilebilмелі, herhangibir yardımcı ataşmanına gereklidir.
4. Alet, bırakılmadan önce pozisyonlandırmaya veya değişim amacı ile geri alınabilemdir.
5. Çapı 4-16 mm. arasındaki vasküler bozuklıkların embolizasyonu için nitinol kafes yapısında değişik çapta alet seçeneği olmalıdır.
6. Aletin uzunluğu, çapa bağlı olarak 8 mm'den fazla olmamalıdır.
7. Kullanımı kolay ve kapatma hızı yüksek olmalıdır.
8. İstenilen vasküler rıktama aleti ölçütleri, testimmat sırasında kullanıcı bölümün talebine göre belirlenecektir. Uygulama sırasında firma yetkilisi, tam bir set ile işlem esnasında hazır bulunacak ve yapılan ölçüme uygun ölçüme uygun ölçüde aleti temin ederek işlemin yapılmasına olanak sağlayacaktır

Genel Şartlar:

1. Malzemeler arharnıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölümlerék parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağılıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar ayrı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanık ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl malzeme olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa süreli ürünlere testimmat esnasında ki ürün üretim tarihi, testimmat tarihinden en fazla üç ay önce olmalıdır.
5. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miath olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon duşı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmının alacaklarından mahsus edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıt ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
10. Teklif veren firma, ihaletlerde değerlendirilmek üzere yerelli mikarda numune verecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	YRD.DOC.DR OMER FATH NAS
TARİH	31.01.2018
VE İMZA	



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

 SÜAS SAGLIK UYGULAMALARI Akademik ve İdari İşler Daire Başkanlığı	Dok.Kodu : FR-YLY-04 İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008 Sayfa Rev. No : 00 Rev.Tarihi : 1 / 1 23
-----------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Malzeme Kodu : JENS05077 INTRAKRANİYAL AKIM CEVİRME CİHAZI, KENDİLİĞİNDEN ACILAN & GR1186	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstemi No : 55395
Şartname Kodu : 62305 GİRİŞİMSEL RADYOLOJİ	Düzenleme Tarihi : 31/01/2018

Şartname Metni :

1. Stent intrakranial anevrizma ve malformasyonları tedavisi için kullanılabilir olmalıdır.
 2. Stent kendi taşıyıcı kateterine yükü olarak hazır halde sunulmalıdır. Ayrıca bir katatere aktarılmadan doğrudan hedef bölgeye gönderilebilmelidir.
 3. Sistem diş çapı proksimalde 3.9F distalde 3.7 F olmalıdır.
 4. Stent kobalt-krom alaşımından imal edilmiş olmalıdır.
 5. Stentin 3-4-5 mm çap seçenekleri ve 15-50 mm uzunluk seçenekleri olmalıdır.
 6. 3 mm ve 4 mm çaplı stenter 72, 5 mm çaplı stenter 96 telden oluşmalıdır.
 7. Stent öngüsündeki gözenek yoğunluğu mm2 de 20-32 olmalıdır.
 8. Sistem çalışma uzunluğu 13.5 cm olmalıdır.
 9. Stent 12 adet radyopak marker ile boydan boyaya sarılmış olmalı, bu sayede floroskopi altında etkin görünürlük sağlanmalıdır.
- Genel Şartlar:
1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağdır.
 2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
 3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket tizerinde güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"n' de belirtilen bilgiler olacaktır.
 4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miath olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miath ürünlere teslimat esnasında ki türün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay önce olmalıdır.
 5. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miath olan malzemelerde değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
 6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, güncel SUT hukümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı alacaklarından mahsus edilecektir.
 7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanılan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıth ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemeyi etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
 8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"n' de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
 9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaların (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumluştur.
 10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLÖJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZA	 31.01.2018

(*) istek yapılan hizmet/denirbas/sarf inalzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görüfür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunu belirtmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alınması gereklidir. Bu forma eklenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluştururken satın alınacak ürünün özellikleri ve tasımasa gerekten şartlar açıkbanır ve uygun yerde aşağıdaki dilleri içermelidir.

- Ürün onay, Proseüler, Sürec ve Donanım için şartlar
- Kalite yönetimi şartları
- Hizmetin tanımı ve gerekleri



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarhi :	27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1
Rev. No : 00	Rev.Tarhi :		25
Şartname Kodu : 62306	RADYOLOJİ NÖROGİRİŞİM	Düzenleme Tarihi : 31/01/2018	

Malzeme Kodu : JENS05074	INTRAKRANIYAL VASKULER REKONSTRUKSIYON CİHAZI, KENDİLİĞİNDEN ACILAN (GERİ ALINABİLEN) & GR2045	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 555395
Şartname Kodu : 62306	RADYOLOJİ NÖROGİRİŞİM	Düzenleme Tarihi : 31/01/2018

Şartname Metni :

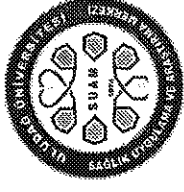
1. Stent nitinolden yapılmış olup, self expandable olmalıdır.
2. Stent pusher ile mikrokaterden itilebilmelidir.
3. Stent çapları 2.5-7 mm arasında değişimelidir.
4. Damar içinde tam olarak açıldıktan sonra, kateter içine tam olarak geri çekilebilmeliidir.
5. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarıları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölümlere parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
6. Malzemelerin teslim yeri Ü.U.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
7. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket tizerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'n de belirtilen bilgiler olacaktır.
8. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl mıthı olmalıdır. Üretime tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa mıthı ürünlerde teslimat esnasında ki türün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
9. Malzeme yaşıyla birlikte tıbbi cihaz yönetmeliğine göre uygun olmalıdır. Üretime tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa mıthı olmalıdır.
10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/İBD/BİRİM	RADYOLDU AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/İBD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZAZA	31.01.2018

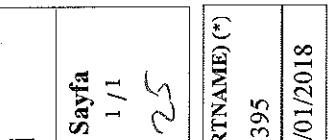
(*) istek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görtütür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunuñ belirtmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgesi bu forma eklenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluştururken satın alınacak türünün özelliklerini ve tasımı gereken şartlar atıkhaur ve uygun olduğu yerde aşağıdakileri içermelidir.

- Ürün onay, Provedürler, Süreç ve Donanım içün şartlar
- Personelin niteliğin içün şartlar
- Kalite yönetim şartları
- Hizmetin tanımı ve gereklilikleri

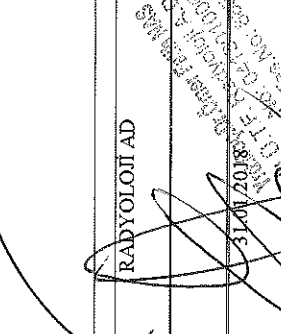
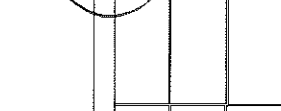


UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

 SÜAAS SÜRETİNDEN İSTİHARE İŞLEMLERİN İÇİN DİYALOG İÇİMLERİ	Dok.Kodu : FR-YLY-04 İlk Yay.Tarİhi : 27 Ekim 2008 Sayfa Rev. No : 00 Rev.Tarİhi : 1 / 1 Malzeme Kodu : JENS05207 INTRODUSER SET, AORTİK STENT GRAFT İCİN & GR1182, KR1223, KV1200 SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395
Şartname Kodu : 62307 RADYOLOJİ AD Düzenleme Tarihi : 31/01/2018	

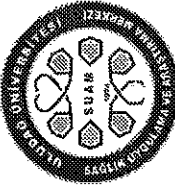
Şartname Metni :

- Toraskik aorta endovasküler stent graft uygulamaları için uygun olmalıdır.
- Hemostatik valfi hiçbir şekilde dışarı kan vermeyecek yapıda kanama kontrollü olmalıdır.
- İşlem sırasında sleath üzerinden birden fazla katater ve guide wire ile aynı anda çalışmaya imkan vermelidir.
- Hydroflik yapıda olmalıdır.
- 12,14,16,18,20,22,24,26 Fr çap ve 28 cm uzunlukta ebatları bulunmalıdır.
- Malzemelerin testim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler halinde testim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
- Malzemelerin testim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler testim edilmesi için onayname bağlığıdır.
- Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanuk ambalaj olmayacağı, eiket üzerinde güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen bilgiler olacaktır.
- Malzemeler testim esnasında en az 2 (iki) yıl mıauth olmalıdır. Üretim tarihi ibbarı ile iki yıldan daha kısa mıauth ürünlere testisimat esnasında ki ürün üretim tarihi, testisimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
- Mıauth yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun mıauth olan malzemelerin değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
- Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, güncel SUTT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı etkisi üzerinde bulunması zorunluudur.
- Sağlık Bakanlığı tarafından yayımlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzememin etiketi üzerinde bulunması zorunluudur.
- Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
- Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TITUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
- Teklif veren firma, ihaletlerde değerlendirilmek üzere yetterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN ADIBD/BİRİM SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN ADIBD/BİRİM SORUMLUSU TARİH VE İMZZA	 RADYOLOJİ AD  Dr. M. Ercan YILMAZ 31.01.2018
-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

(*) istek yapılan hizmet, denir baş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bügisi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görtütür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunu belirtmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bildisi bu forma eklenebilir.

Satın Alma Bügisi oluştururken satın alınacak türünün özellikleri ve tasması gereken şartlar aşağıdakileri içermelidir.
 -Ürün onay, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar
 -Personelin niteliğin içi şartlar
 -Kalite yönetim şartları
 -Hizmetin tanımı ve gerekleri



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

	Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 2 26
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :		
Şartname Kodu : 62308	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 31/01/2018	

Malzeme Kodu : JENS05005	KATETER, BALON, PERIFERİK, ANJİYOPLASTİ, 018", MONORAIL SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) & GR1013, KR1099, KV1257	Bölüm İstem No : 55395	
--------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------	--

Şartname Metni :

1. PTA Balon Dilatasyon Katereti, rapid exchange sisteme sahip olmalıdır.
 2. PTA Balon Dilatasyon Katereti, en az 135 cm şart uzunluğuna sahip olmalıdır.
 3. PTA Balon Dilatasyon Katereti, 2mm, 3mm, 4mm, 5mm, 6mm, 7mm ve 8mm balon çapında, 40mm, 60mm, 80mm, 100mm, 120mm balon uzunluğuna sahip olup 7mm için uzunluk 40mm, 60mm ve 80mm çap ise 40mm ve 60mm uzunluklarına sahiptir.
 4. PTA Balon Dilatasyon Katereti, 0.018 inch kılavuz tel ile uyumlu olmalıdır.
 5. PTA Balon Dilatasyon Katereti, proksimalde 3.4F, ve distalde 3.8F ve guidewire çıkış noktası noktasında 3,8 Fr ölçüsünde olmalıdır.
 6. PTA Balon Dilatasyon Kateretinin uç kısmın cross tip olmalıdır ve distalden proksimalen az 30cm lik kışım hydrophilic coating kaplı olmalıdır.
 7. PTA Balon Dilatasyon Kateretinin 2mm, 3mm, 4mm ve 5mm çapları 4F introducer sheath ve 6F (2.0mm) guiding kateret ile uyumlu olmalı ve PTA Balon Dilatasyon Kateretinin 6mm ve 7mm çapları için ise 5F introducer sheath ve 7F (2.33mm) guiding kateret ile uyumlu olmalı ve 8mm çapı ise 6F introducer sheath ve 8F (2.67mm) guiding kateret ile uyumlu olmalıdır.
 8. PTA Balon Dilatasyon Katereti balonun distal ve proksimalinde 2 adet markera sahip olmalıdır.
 9. PTA Balon Dilatasyon Katereti malzemesi polyamide olmalıdır.
 10. PTA Balon Dilatasyon Katereti, disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında olup kutu üzerinde kağıt Fr introducer ile çalışacağı atmosfer basıncı ve son kullanım tarihi bulunmalıdır.
- Genel Şartlar:
1. Malzemeler ambaramiza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
 2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler traf teslimi alınacaktır.
 3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanık ambalaj olmayaçak, etiket üzerinde gizel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
 4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miyati olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miyati ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
 5. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden iç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miyati olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
 6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alümlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon duş vb.), sorumluluk firma ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı alacaklarından mahsus edilecektir.
 7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanank kayıt sisteminde (TRTUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzememin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
 8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
 9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TRTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumluştur.
 10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	11.01.2018 [Signature]

TARİH
VE İMZA



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

	Dok.Kodu : FR-YLY-04 Rev. No : 00	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008 Rev.Tarihi :	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstemi No : 55395 Düzenleme Tarihi : 31/01/2018
		Malzeme Kodu : JENS05114 KATETER, MIKRO, NOROVASKULER, AYRILABİLİR BALON GÖNDERİM İÇİN & GR2019	
		Şartname Kodu : 62309 RADYOLOJİ AD	

Şartname Metni :

1. Balonu yerlestirmeye ve balon taşıma amaçlı özel taşıyıcı kateter 2,7 F İlk göde ve yapıya sahip 1,8 F üç yapısına sahip olmalıdır.
 2. Kateterin ucunda balon yerleştirilmesini sağlayan özel mikro tüp bulunmalıdır. Kateter uzunluğu 165 cm olmalıdır.
 3. Kateter gerçek akış kontrollü olmalı, çok kıçıçık kan akışı ile hareket yeteneği kazandıran özel pulsuz tüpten yapılmasız olmalıdır. Özel hydrospeed2 materyali ile hidrofilik kaplanmış olmalıdır.
- Genel Şartlar:
1. Malzemeler ambarumuzda sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölmeleri parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağıdır.
 2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
 3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği'n de belirtilen bilgiler olacaktır.
 4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl malzeti olmalıdır. Üretim tarihi ile iki yıldan daha kısa malzeti ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, testisimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
 5. Miadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden itibarıyle aykırı kullanım süresi ile uzun süreli olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
 6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı alacaklarından mahsus edilecektir.
 7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanacak kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıt ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemeyin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
 8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
 9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanıtlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
 10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	TARİH VE İMZA
		 İsmail Yıldız RADYOLOGİ AD 11.01.2018

(*) İstek yapılan hizmet, demirhas/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgesi (Şartname) la hollünde belirtilir. Gerekli gönüllür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunu belirtmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgesi bu form'a eklenebilir.

Satın Alma Bilgi oluşturulurken satın alınacak ürünün özellikleri ve tasması gereken şartlar açıklanır ve uygun olduğu yerde aşağıdaki dilleri içermelidir.

- Ürün onayı, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar
- Kalite Yönetim şartları
- Hizmetin tanımı ve gerekleri



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarhi :	27 Ekim 2008	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Sayfa 1 / 1 28
Rev. No : 00	Rev.Tarhi :		Bölüm İstemi No : 555395
Şartname Kodu : 62310	RADYOLOJİ AD	Düzenlenme Tarihi : 31/01/2018	

Şartname Metni :

1. Oklüziv lezyonlarda plak içinde yol açarak ilerleyebilmelidir.
2. Cihazın ağızı açıkken geçiş profili 0.039 imc olmalıdır.
3. Şaff uzunluğu 90 ve 140 cm olmalıdır.
4. 6F intraderüler çalşabilmelidir.
5. Mikrokateter ile birlikte çalşmalı ve mikrokateter uzunluğu 82 ve 132cm olmalıdır.

Genel Şartlar:

1. Malzemeler ambarımızda şipariş miktardan kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idaremin onayına bağıtdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşıtını Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miattı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miattı ürünlerde teslimat esnasında kütürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
5. Miadu yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miattı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsus edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanmak kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzememin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tamamlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZASI	31.01.2018

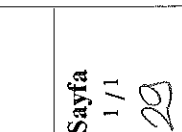
(*) istek yapılan hizmet, denir baş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alına Bilgişi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görültür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunu belirtmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu foyma eklencebilir.

Satın Alına Bilgişi oluşturulurken satın alınacak ürünün özellikleri ve tasması gerekken şartlar açıkkanur ve uygun olduğu yerde sağlanmalıdır.

- Ürün onayı, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar
- Personelin niteliği için şartlar
- Kalite yönetim şartları
- Hizmetin tanımı ve gereklilikleri

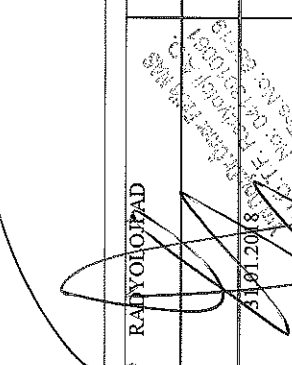


ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

 Satınalma Şartname Şartname Kodu : JENS05027 KATEGTER, TROMBOLIZ, PERIFERIK, İNFUZYON & GR1041, KR1204 Rev. No : 00 Şartname Kodu : 62311 RADYOLOJİ AD	Dok.Kodu : FR-YLY-04 İlk Yay.Tarhi : 27 Ekim 2008 Rev.Tarhi : SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395 Düzenleme Tarihi : 31/01/2018	Sayfa 1 / 1 22
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------

Sartname Metni :

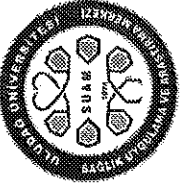
1. Akut trombuslarda etkin trombolitik uygulamalar için uygun özellikle olacaktır.
2. 2,5-5F arasında olabilir çok sayıda yan delikli yapıda olmalıdır.
3. İnfizyon delik uzunluğu 10 - 50cm olmalıdır
4. En az 180 cm uzunluğunda olmalıdır.
5. 0,018 inç tel ile uyumlu olmalıdır.
6. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
7. Malzemelerin teslim yeri Ü.U.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler teslimi alınacaktır.
8. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen bilgiler olacaktır.
9. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miyati olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miyati ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
10. Mıdai yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miyati olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
11. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirip kullandırıldığı ahımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı raf etmekten almacaktır.
12. Sağlık Bakanlığı tarafından yayımlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıt ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemeyi etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
13. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
14. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
15. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD 
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	 31.01.2018
TARİH VE İMZZA	

(*) istek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görlüür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunu belirtmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisini formu eklenebilir.

Satin Alma Bilgisi oluşturularken satın alınacak ürünün özellikleri ve taşıması gereken şartlar aşkandakileri içermelidir.

- Ürün onay, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar
- Kalite yönetim şartları
- Hizmetin tanımı ve gereklilikleri



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

 SUAŞ SANAYİ ÜNİVERSİTESİ İSTANBUL İZMİR BAKELİT İNŞAAT	Dok.Kodu : FR-YLY-04 İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008 Sayfa Rev. No : 00 Rev.Tarihi : 1 / 1 Malzeme Kodu : JENS05038 KILAVUZ TEL, MIKRO, NOROVASKULER, 014", DISTALI HIDROFILIK, 260CM VE USTU & GR1098 Satınalma Bilgisi (SATINAME) (*) Bölüm İstemi No : 55395
Satınalma Kodu : 62312 RADYOLOJİ AD Düzenleme Tarihi : 31/01/2018	

Şartname Metni :

1. Bu klawiz tellerin distal yumuşak kısımları 3 cm olmalıdır. Mikroklavuz tel 0.014 inç olmalıdır.
2. Shaffti sert olanlar tercih edilecektir.
3. Sert shaftı extrasupport tellin distal ucu platinumdan yapılmış olmalıdır.
- Genel Şartlar:
1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölümlere parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşıyırı Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde gincel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miath olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miath ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
5. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miath olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmadan alacaklarından mahsus edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıt ve onaylı bar-kod (EAN 13 yuvarlu) numarasının, birim bazında malzememin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksiksiz beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUŞU	
TARİH VE İMZZA	 31.01.2018

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Satıname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görüfür ise bu bölümde kaç sayfadan oluşturduğumun belirtilmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluştururken satın alınacak ürünün özelliklerini ve taşıması gereken şartlar açılan ve uygun olduğu yerde aşağıdakileri içermelidir.

- Ürün onayı, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar
- Kalite yönetimi şartları
- Hizmetin tanımı ve gerekleri



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

	Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarhi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 4 <i>31</i>
Rev. No : 00	Rev.Tarhi :		
Şartname Kodu : JENS05127	STENT, PERIFERİK VASKÜLER İLAC SALINIMLI, KENDİLİĞİNDEN ACILAN, MONORAIL & GR1141	SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*) Bölüm İstemi No : 55395	Düzenleme Tarihi : 15/12/2017

Şartname Metni :

Şartnamede istenen teknik özellikleri karşıladığına dair kataloglar üzerinde işaretlenmiş belgeler ve buna ilişkin taahhütname tekliflerde yer almmalıdır.

1. Stentler periferal arter ve iliak arterlerin ve SFA (yüzyel femoral arterlerin') in semptomatik damar hastalıklarında transluminal (anjiyoplasti PTA) tedavi sonrasında veya direkt yerleştirilmesi için üretilmiş türüler olmalıdır.
2. Stentler nitinolden üretilmiş self expandble (kendiliğinden genişleyen) yapıda olmalıdır.
3. Esnek (FLEXIBLE) yapıda olup, kan temasıyla tüp lümen biçiminde güçlü tam açılım sağlayabilmeli dir.
4. Stentin tam lümenine yerleştirme için her iki ucunda dört adet altı birlemeçleri olmalıdır.
5. Önceden yüklenmiş bir 6,0 ve 7,0 Fr. sheat ile uygunlucuya kolaylık sağlama lıdır.
6. Maksimum esneklik için kırılmadan veya sıkıştırarak yerlestirme için tasarılmış olmalıdır.
7. Stentler açık polimerli paktürex ilacım üzerinde ihtiya etmelidir.
8. Stentin azami kateter (şaft) boyutu 6 FR. Kahnlikta 80 ve 125 cm, 7FR. Kahnlikta 125 cm olarak seçilebilirmelidir
9. Stentler 6, 7, 8 mm çap ve 20-30-40-60-80-100-120 mm uzunluk seçeneklerini sunmalıdır.
10. Stentlerin delivery sistemi over the wire 0,035 inç kılavuz tel ile yerleştirilmeye uyumlu olmalıdır.
11. Malzemeler ambaramızıda sıparış miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idareen onayına bağlıdır.
12. Malzemelerin teslim yeri Ü.U.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
13. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanmuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen bilgiler olacaktır.
14. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miath olmalıdır. Üretim tarifi itbarı ile iki yıldan daha kısa miati ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarifi, teslimat tarifinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
15. Miadi yakaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile ürün miati olan malzemelerde değişitirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
16. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsus edilecektir.
17. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanacak kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıt ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
18. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
19. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
20. Teklif veren firma, ihaletlerde değerlendirilmek üzere yeteli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH	15.12.2017
VE İMZA	<i>[Signature]</i>



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	32

Malzeme Kodu : JENS05294	STENT, VASKULER, PERIFERİK, GREFT KAPLI, PTFELİ, BALONLU SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) ACILAN, MONORAIL & GR1143, KR1165, KV1177
Bölüm İstemi No : 55395	
Şartname Kodu : 61597	RADYOLOJİ AD

Şartname Metni :

1. Stent-greftin yapısı ortada ePTFE greft, içte ve dışta stent şeklinde olmalıdır.
2. Malzeme steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
3. Stent Çapları 3-5mm arasında değişmelidir. Stent uzunluğu 9-26mm arasında değişimelidir.
4. 7 F guiding katerderden geçebilmelidir.
5. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünterek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağıdır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, endikasyon dışı kullanım olduğu durumlarda sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı alacaklarından mahsus edilecektir.
7. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünterek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağıdır.
8. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf testimi alınacaktır.
9. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'n de belirtilen bilgiler olacaktır.
10. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miyath olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miyath ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
11. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miyath olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
12. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firma ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı alacaklarından mahsus edilecektir.
13. Sağlıklı Bakanlık tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanılan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemeyi etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
14. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
15. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tamamlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
16. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RAF YOLU OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARIH VE İMZA	15.12.2017

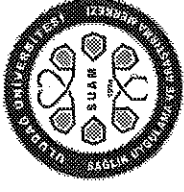
(*) İstek yapılan hizmet, denirbas/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görüllür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunu belirtmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenebilir.

Satin Alma Bilgisi oluşturularken satın alınmak üzere olan özelliği ve taşınamayacak olan şartlar içeren şartlar açıktır ve uygun olduğu yerde aşağıdakileri içermelidir.

-Ürün onay, Prosedürler, Sürec ve Donanım için şartlar

-Kalite yönetim şartları

-Hizmetin tanımı ve gereklilikleri



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

	Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarhi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1/1
Rev. No : 00	Rev.Tarhi :		33
Malzeme Kodu : JENS05057	STENT, VASKULER, PERIFERİK, KENDİLİĞİNDEN ACILAN, NITINOL, MONORAIL & GR1133, KR1158, KV1165	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395	
Şartname Kodu : 61596	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 15/12/2017	

Şartname Metni :

1. Stent, periferal uygulamalarda kullanılmak üzere Self Expandable (kendiliğinden açılan) özellikle olmalıdır.
2. Stent, 0,035 inç kılavuz tel üzerinden taşınabilecektir.
3. Stentin açılması tutucu kışımındaki dönen tekerlek (thumb wheel) ile kontrol edilmelidir
4. Stent, monorail olmalı ve tek operatörün kullanımına olanak sağlanmalıdır.
5. Stent, nitinol materyalden yapılmış olmalıdır.
6. Stentin her iki ucunda da en az üç adet radyoopak altın veya tantalum malzemeden üretilmiş marker bulunmalıdır.
7. Stent, disposable ve kullanımına hazır steril ambalajında sunulmalıdır
8. Stent, 6,7 ve 8 mm çapları için 40mm, 60mm, 80 mm ve 100mm ve 9 ve 10 mm çapları için 40mm ve 60 mm uzunluğunda olmalıdır
9. Malzemelerimize sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
10. Malzemelerin teslim yeri U.U.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler teslimi alınacaktır.
11. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği'n de belirtilen bilgiler olacaktır.
12. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miathı olmalıdır. Üretim tarihi ile iki yıldan daha kısa miathı ürünlerde testisimat esnasında ki ürün üretim tarihi, testisimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
13. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miathı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
14. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsus edilecektir.
15. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamundaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıt ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzememin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
16. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
17. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tamamlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
18. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADDİYOLİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH	15/12/2017
VE İMZAZA	

(*) İstek yapılan hizmet, denirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alıcı Bilgiyi (Satın Alıcı) bu bölümde belirttilir. Gerekli götürülür ise bu bölümde kaç sayfadan oluşan bu belirtim ve her sayfanın inzallanması kaydı ile satın alma plğı bu forma eklenebilir.

Satın Alıcı Bilgiyi oluştururken satın alınacak türünün özellikleri ve tasması gerekken şartlar açıdan ve uygun olduğu yerde aşağıdaki doldurulması gerekmektedir.

-Ürün onay, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar

-Kalite yönetim şartları

-Hizmetin tanımı ve gerekleri



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

	Dok.Kodu :	FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 2
	Rev. No :	00	Rev.Tarihi :		34
Malzeme Kodu	JENS01574	TIPS SET & GR1054	SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*)	Bölüm İstemi № : 55395	
Şartname Kodu	61595	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 15/12/2017		

Şartname Metni :

Şartname Metni:

1. Ürün Transjuguler Intrahepatik Portosistemik Shunt için uygun olmalıdır.

2. Set içeriği:

- a.1 adet 10 Fr, distalde radyopak markur flexcor,curve uçlu FEB introducer,
- b.1 adet 16Gauge,52.0cm.stainless steel Ross Needle,
- c.1 adet radyopak,TFE,9Fr,4.5 cm curve uçlu guide catheter
- ç.1 adet 5Fr,radyopak,baided,multipurpose curve catheter
- d.1 adet 5Fr,van andel,80 cm düz kateter
- e.1 adet 11Fr,20cm,radyopak dilatator
- f.1 adet 0.035" TFE kaplı 190cm,newton curve guide wire
- g.1 adet Amplatz extra stiff ,0.035"-190cm TFE kaplı guide wire

3. Ürün steril ambalajında bulunmalıdır.

4. Sağlık Bakanlığının tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, SGK Ujusal Bilgi Bankasına kayıtlı, onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarası birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.

5. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.

6. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağından emin olmalıdır. "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktr.

7. Malzemeyi temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun ugrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.

8. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

9. Malzemelerimize sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağdır.

10. Malzemelerin teslim yeri U.U.Döner Sermaye Saymanlığı, Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler teslimi alınacaktır.

11. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağından emin olmalıdır. "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktr.

12. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl mısth olmalıdır. Üretilen tarihi ile iki yıldan daha kısa mısth ürünlere teslimat esnasında ki ürün üretimi tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.

13. Mıadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun mısth olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.

14. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alamlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı alacaklarından mahsus edilecektir.

15. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıt ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasını, birim bazında malzememin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.

16. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.

17. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun ugrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.

18. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.



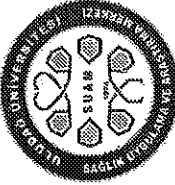
ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 2 / 2 <i>34</i>
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM		
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA		

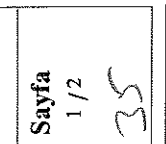
(*) İstek yapılan hizmet, demirbaşsafr malzeme ile ilgili Satın Alım Bülteni (Şartname) na belliinde belirtilir. Gerekli görüldür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunu belirtmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satır alıma bilgişi hu formu eklenebilir.

Satın Alım Bülteni olusturulurken satın alınacak türünün özelliklerini ve tanınması gereken şartları açıkdanır ve uygun olduğu yerde aşağıda işaretlenmelidir.

- Ürün onay, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar
- Personelin niteliği için şartlar
- Kalite yönetim şartları
- Hizmetin tanımı ve gerekleri



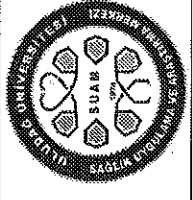
ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

 SAYISAL UYARMA SISTEMİ	Dok.Kodu : FR-YLY-04 İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008 Sayfa Rev. No : 00 Rev.Tarihi : 1 / 2 Sartname Kodu : JENS04947 VERTEBROPLASTI PERKUTAN POSTERIOR, VERTEBROPLASTI CIMENTOSU, PMMA & 102295 SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 555395 Düzenleme Tarihi : 25/12/2017
------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Sartname Metni :

Aşağıdakî konfigürasyonlardan birine uygun teknif verilebilir.

1. Konfigürasyon;
 1. Çimento metil akrilik yapıda olmalıdır.
 2. Çimento seti paket içinde toz halinde polimer (2 paket) ve aktivasyon için flakon içinde sıvı monomerden (2 flakon) olmalıdır.
 3. Her bir paket toz ve her bir flakon sıvının karışımı ile elde edilecek karışım en az bir vertebral gövdeyi doldurabilecek hacimde olmalıdır.(tercihen 12-14 gr. toz, 4-6 ml. sıvı)
 4. Çimento tantalyum içeren radyo-opak özellikte olmalıdır.
 5. Çimento karışım sonrasında, donmadan önce 20 derece oda sıcaklığında en az 12 dakika sıvı halde kalabilmelidir.
 6. Çimento aktivasyon sonrasında termal reaksiyon ile ısı açığa çıkarır özelliğe olmalıdır.
 2. Konfigürasyon;
 1. 1 adet PMMA içerikli cement den olmalıdır.
 2. PMMA içerikli cement toz ve opak madde halin de toplam da iki parçadan oluşmalı dur.
 3. Cement karışımı ortalamaya ameliyatthane koşulun da en az 6 dakikada donmalıdır.
 4. Cement karışlığında toplamda 15 cc olmalıdır.
 3. Konfigürasyon;
 - 1- Osteoporotik vertebral kompresyon kurıkları tedavisinde uygulanabilir özellikle olmalıdır.
 - 2- Cement içeriğinde; Poly(Methyl-Methacrylate), Solid Polimer, Barium Sulfat ve Hydroxyapatite olmalıdır.
 - 3- Sadece Vertebroplasti ve Kifoplasti uygulamaları için üretilmiş olmalıdır.
 - 4- Cement kaplı sistem içerisinde olmalıdır ve bu sistem içerisinde kanştırılıp, uygulanabilmelidir.
 - 5- Cement yüksek vizkoziteli olmalıdır.
 - 6- Cement karıştırıldıkten sonra en fazla 64 santigrat derecede kadar ısminalıdır.
 - 7- Cement karıştırıldıkten sonra oda sıcaklığında 10-15 dakikada uygulama yoğunluğuna sahip olmalıdır.
 - 8- Yoğunluk kontrollü uygulama için viscosity ölçüm cihazı mevcut olmalıdır. Cihaz, beklenme-enjekte etme ve sonlanma fazlarını gösterebilir nitelikte olmalıdır.
- Genel Şartlar:**
1. Malzemeler ambardan sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
 2. Malzemelerin teslim yeri U.U.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
 3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde giyicek "Tibbi Cihaz Yönetmeliği'n de belirtilen bilgiler olacaktır.
 4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miyatl olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miyatl ürünlerde teslimat esnasında ki, ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
 5. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miyatl olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
 6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya aittir, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannın alacaklarının mahsus edilecektir.
 7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemelen etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
 8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
 9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm taramaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
 10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.



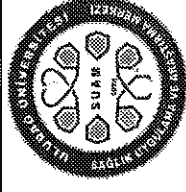
ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04		İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 2 / 2
Rev. No : 00		Rev.Tarihi :	25
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM			
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU			
TARİH VE İMZAZ			

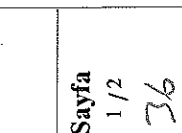
(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgi'si (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görlüür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunuñ belirtihnesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluşturularken satın alınacak ürünün özellikleri ve tasunması gereken şartlar açıklaır ve uygun olduğu yerde aşağıdaakileri içermelidir.

- Ürün onay, prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar
- Personelin niteliği için şartlar
- Kalite yönetim şartları
- Hizmetin tanımı ve gerekleri



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

 SÜMER ÜNİVERSİTESİ SAĞLIK İŞYÖNETİMİ	Dok.Kodu : FR-YLY-04 İlk Yay.Tarİhi : 27 Ekim 2008 Sayfa Rev.No : 00 Rev.Tarİhi : 1 / 2 Malzeme Kodu : JENS04450 VERTEBROPLASTİ, PERKUTAN POSTERIOR, VERTEBROPLASTİ KITİ, STERİL, PLASTİK & 102285 SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395
Şartname Kodu : 61674 RADYOLOJİ ANABİLİM DALI	Düzenlenme Tarihi : 25/12/2017

Şartname Metni :

Aşağıdaki konfigürasyonlardan birine uygun teklif verilebilin.

1. Konfigürasyon;

1. Çimento metil akrilik yapıda olmalıdır.
2. Çimento seti paket içinde toz halinde polimer (2 paket) ve aktivasyon için flakon içinde sıvı monomeren (2 flakon) olmalıdır.
3. Her bir paket toz ve her bir flakon sıvının karışması ile elde edilecek karışım en az bir vertebral gövdeyi doldurabilecek hacimde olmalıdır. (tercihen 12-14 gr. toz, 4-6 ml. sıvı)
4. Çimento tantalyum içeren radyo-opak özellikte olmalıdır.
5. Çimento karışım sonrasında, donmadan önce 20 derece oda sıcaklığında en az 12 dakika sıvı halde kalabilmelidir.
6. Çimento aktivasyon sonrasında termal reaksiyon ile ısı açığa çıkarır özelleştir olmalıdır.

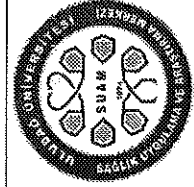
2. Konfigürasyon;

1. 1 adet PMMA içerikli cement den olmalıdır.
2. PMMA içerikli cement toz ve opak madde halinde toplam da iki parçadan oluşmalı dir.
3. Cement karıldıguna ortalama ameliyathane koşulun da en az 6 dakikada donmalıdır.
4. Cement karışıldığında toplamda 15 cc olmalıdır.
5. Konfigürasyon;

 - 1- Osteoporotik vertebral kompresyon kırıkları tedavisinde uygulanabilir özellikte olmalıdır.
 - 2- Cement içeriğinde; Poly(Methyl-Methacrylate), Solid Polimer, Barium Sulfat ve Hydroxyapatite olmalıdır.
 - 3- Sadece Vertebroplasti ve Kifoplasti uygulamaları için üretilmiş olmalıdır.
 - 4- Cement kapalı sistem içerisinde olmalıdır ve bu sistem içerisinde karıştırılmış, uygulanabilmelidir.
 - 5- Cement yüksek vizkoziteli olmalıdır.
 - 6- Cement karıştırlıktan sonra en fazla 64 santigrat dereceye kadar ısmalıdır.
 - 7- Cement karıştırlıktan sonra oda sıcaklığında 10-15 dakikada uygulama yoğunluğuna sahip olmalıdır.
 - 8- Yoğunluk kontrollü uygulama için viscosity ölçüm cihazı mevcut olmalıdır. Cihaz, bekleme-enjekte etme ve sonlanma fazlarını gösterebilir nitelikte olmalıdır.

Genel Şartlar;

1. Malzemeler ambaramiza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölümlere parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.U.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl matlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa matlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
5. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun matlı olan malzemelerde değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon duşı vb.), sorumluluk firmaya aitt olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı alacaklarından mahsus edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTUBB, UTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzememin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, UTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanılsı veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
10. Teklif veren firma, ihaelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04 Rev. No : 00	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 2 / 2 36
	Rev.Tarihi :	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	25.12.2007	
TARİH VE İMZА		

(*) İstek yapılan hizmet, denirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alrı Bilgis / Satınalma/ın bolumde belirtilir. Gerekli görüür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunuun belirtimesi ve her sayfanın inzalannası kaydı ile satın alınma bilgisi bu forma ekenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluştururken satın alınacak ürünün özellikleri ve tazminat gereken şartlar aşklanır ve uygun olduğu yerde aşağıdakiakileri içermelidir.

- Ürün onayı, Prosetürler, Süfre, ve Donanım için şartlar
- Personelin niteliği için şartlar
- Kalite yönetimi şartları
- Hizmetin tanımı ve gereklilikleri



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

	Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1 <i>37</i>
Rev. No : 00		Rev.Tarihi :	
Sartname Kodu : JENS05181	BIYOPSİLGENESİ TAM OTOMATİK(DEĞİŞİK EBATLARDA) & OR2280	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395	

Sartname Kodu : 61676	RADYOLOJİ AD.	Düzenleme Tarihi : 25/12/2017
-----------------------	---------------	-------------------------------

Şartname Metni :

1. Sistem tek elle kurulabilir olmamı ve kanül iğnesi, stilet kışımıları ayrı ayrı kurulabilecektir.
2. İğne ultrasound ve CT altında yüksek görünürlük(ekojenik) özelliğine sahip olmalıdır.
3. İğnenin bağlandığı tabanca, kolay kullanılmış basitçe kurulabilen, ergonomik yapıda olmalıdır.
4. Ultrason ve BT eşliğinde biyopsi alımına uygun olacak şekilde hafif ve kolay kullanımlı olmalıdır
5. İğnenin 22mm penetrasyon derinliği olmalıdır. Penetrasyon derinliğine uyumlu olarak 10 cmlik iğnelere için 7.8cm, 16cm iğnelere için 13.8cm, 20cm iğnelere için 17.8 cm uzunluğunda coaxial iğne seçenekleri olmalıdır.
6. Kamulü üzerinde 1 cm aralıklı markerler olmalıdır
7. 20,18,16,14 gauge kalınlık 10,15,20,25 cm uzunluk seçenekleri olmalıdır.
8. Sistemin tıhnanın yüzeyinde kaymayı önlüyor iğni yapısı olmalı ve bu yapı zamansız ateşlemeye engellemek için ateşleme düğmesinin bulunduğu yuzeşeden farklı karşılık iki yüzeye de olmalı.
9. İğne ile kullanımacak tabanca küçük yapılı ve tüm uygulama ataçlarını ile tam uyumlu olmalıdır.

Genel Şartlar:

1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarıları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.U.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl müddet olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa süreli ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
5. Miadu yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden içi ay önce bildirilmek sureti ile uzun süreli olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine uygun kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaaya aittir, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsus edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamlındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanılan kayıt sisteminde (TİTTUBB, ÜTS vb.) kayıt ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzememin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksiksiz beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumluştur.
10. Teklif veren firma, ihaelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarда numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD.
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARIH	25.12.2017
VE İMZA	

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilegi Satın Alım Bilgisi (SATBİME) hizmetinde belirtilir. Gerekli görüldür ise bu bölümde kaç sayfadan oluşturulsun belirtmesi ve her sayfanın inzalannası kaydı ile satın alınıp bilgisi bu forma eklenelidir.

Satın Alım Bilgisi oluştururken satın alınacak türünün özelliğini ve tasnimini gerekken şartlar açıkla ve uygun olduğu yerde aşağıdaki dilleri içermelidir.

- Ürün onayı, Prosetörler, Sürep ve Donanım için şartlar
- Kalite yönetimi şartları
- Hizmetin tanımı ve gerekleri



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu :	FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008	Sayfa
Rev. No :	00	Rev.Tarihi :		1/4 36

Malzeme Kodu : JENS05079	BIYOPSİ GİNESİ, DOKU ALAN, YARI OTOMATİK & ORZ270	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
		Bölüm İstem No : 55395
Sartname Kodu	62314 RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 31/01/2018

Şartname Metni :

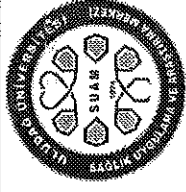
1. Biopsi ignesi coaxial çanşan trucut sisteme ve nüklemliel doku örneği alabilecek özellikle sahip olmalıdır.
2. İgne üzerinde derinlik ve ölçü belirleyici cm markerler olmalıdır.
3. Tetiklenmeden önce ignenin iç parçası hareket edebilmelidir,
4. 14 -16-18- 20 G çapında, 9, 15, 20 cm uzunluklarında olmalıdır. Ölçüler bölümün isteğine göre teslimat yapılacaktır.
5. Tabancanın kurulumu iki derinlik arası için iki basamaklı olmalıdır.
6. Biopsi alımında ignenin bağlandığı sistem, kolay kurulabilen bir mekanizmaya sahip olmalıdır.
7. Tabanca iki parmak tutacağı ile tutulmalı ve baş parmak ile auş gergileşmeli olmalıdır.
8. İgnenin kalınlık ölçüsünü, çapını (Gauge) kolaylıkla belirlemeyi sağlayan renk sisteminde sahip olmalıdır ve tabanca üzerindeki görülebilirmelidir.
9. İgne ultrasound ve CT altında yüksek görünürlük (ekojenik) özelliğine sahip olmalıdır.
10. İgnein alacağı parçanın uzunluğu ayarlanabilen ve 9,5 mm ile 19 mm lik parçalar alabilmelidir, alınan doku örnekleri igneden kolayca alınamılmalıdır.
11. İgne ile kullanılabilecek tabanca kılıçık yapılı ve tüm uygulama ataçmanları ile tam uyumlu olmalıdır.
12. Set içinde (13g, 15g, 17g, 19g) ölçülerinde bölümün isteğine uygun uzunlukta coaxial igneler bulunmalıdır

Genel Şartlar:

1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Trip Fakültesi Taşımır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanık ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl müvah olmalıdır. Üretime tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa müvah ürünlere de testil esnasında ki ürün, üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay önce olmalıdır.
5. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun müvah olan malzemelerin değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, günçel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon duş vb.), sorumluluk firma ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı alacaklarından mahsus edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki şartlara uygun olmalıdır. uygulanan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlışlıkla veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numure verecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BİRİM SORUMLUSU	

TARİH VE İMZA	31.01.2018



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

	Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarifi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1
Rev. No : 00	Rev.Tarifi :		JG
Malzeme Kodu : JENS05042	EMBOLIZAN, KOIL, NOROVASKULER, ELEKTROLİZLE AYRILAN SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) & GR1103	Bölüm İstemi No : 55395	

Şartname Kodu : 61677	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 25/12/2017
-----------------------	--------------	-------------------------------

Şartname Metni :

- Coillar beyin ve vücutun diğer damalarında rastlanan anevrizmaların, fistüllerin, malformasyonların veya diğer rahatsızlıkların super selektif embolizasyonunda kullanılan platininden yapılmış hafızalı sarmallardır.
- Sarmallar çeşitli uzunluk ve diametrede olmalı ve çeşititilik günlük pratikte görülen tüm serebral anevrizmaların tedavisi için uygun olmalıdır. Sarmalların şeşitliğini gösterir bir liste verilmelidir.
- Sarmalların istenildiğinde geri alınamılmesi veya bırakılabilmesi için bir kılavuz tele eklemlenmiş olmalıdır..
- Sarmallın bırakılmamasında kullanlan elektrik, ısı ya da mekanik detachable sistem ve tüm aparatları koillerle birlikte verilmelidir.
- Sarmalların 3 boyutlu, soft, hypersoft, 360 derece, gerilmeye dirençli, standart helikal formları olmalı ve her bir forma gönüllük hayatı karşılaştıran tüm anevrizma şekil ve büyüklükleri tedavi edilebilmelidir. Sarmalların mevcut form ve boyutları teknik datalar ile belgelemmelidir.
- Sarmalların diametreleri 0.010-0.018 inç arasında değişik çapta olabilir.

Genel Şartlar:

- Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
- Malzemelerin teslim yeri Ü.U.Döner Sermaye Seymour Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambardır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
- Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
- Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl malî olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miath ürünlere teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay önce olmalıdır.
- Miadü yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miati olan malzemelerde değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
- Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı alacaklarından malisup edilecektir.
- Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki türmler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemeyi etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
- Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
- Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
- Teklif veren firma, ihaelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD SALİH DİMLİ
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZA	25/12/2017

(*) İştek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görürür ise bu bölümde kaç sayfadan oluşan şartnameın belirtmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgilistü firma eklenebilir.

- Satın Alma Bilgisi oluşturulan satın alınacak türünün özellikleri ve satışını gerçekleştiren şartname ile satın alma bilgilistü firma eklenebilir.
 -Ürün onay, Prosesörler, Süreç ve Donanım için şartlar
 -Personelin niteliği için şartlar
 -Kalite yönetimi şartları
 -Hizmetin tanımı ve gerekleri



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	<input checked="" type="checkbox"/>

Malzeme Kodu : JENS06056	KATETER, BALON, ANJYUOPLASTI, 018*, OTW, UZUN BALONLU (EN AZ 10CM) & GR1015, KV1239, KR1101	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Bölüm İstem No :	55395	
Düzenleme Tarihi :	25/12/2017	

Şartname Metni :

1. 4F-5F intraducer ile uyumlu olmalıdır
2. 2, 2,5, 3, 3,5, 4, 4,5, 5, 5,5, 6 mm çaplıda balonlar olmalıdır. Uzunluklar 2-10mm dahil ve ara boylarda seçilebilmelidir.
3. Bu malzeme 0,018 inç guide wire ile tam uyumlu olmalıdır. Over the wire sistem olmalıdır.
- Genel Şartlar:
1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölümlerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşımır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yarım ambalaj olmamak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miyath olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miyath ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
5. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilme sureti ile uzun miyath olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmamın alacaklarından mahsus edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTTUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaların (TİTTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumluştur.
10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUŞU	
TARİH VE İMZZA	15.12.2017

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgi'si (Satınname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görüfür ise bu bölümde kaç sayfadan dosluğunu belirtmesi ve her sayfanın inzahlanması kaydı ile satın almalagsı bu forma eklenebilir.

Satın Alma Bilgi'si oluştururken satın alınmak üzere olan özelliği ve taşıması gereken şartlar açıklanır ve uygun olduğu yerde aşağıdaki işaretleri içermelidir.

- Ürün onayı, Prosetler, Süreç ve Donanımı için şartlar
- Personelin niteligi için şartlar
- Kalite yönetimi şartları
- Hizmetin tanımı ve gerekleri



Ü-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

 TUBITAK	Dok.Kodu : FR-YLY-04 İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008 Sayfa Rev. No : 00 Rev. Tarihi : 1 / 1 <i>4/</i>
Malzeme Kodu : JENS04887 KATETER, BALON, PERIFERİK, ANJYOPLASTİ, 03" OTW, GENIS CAPLI (EN AZ 14MM) & GR1007, KR1093, KV1251 SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*) Bölüm İstemi No : 55395	
Şartname Kodu : 61682 RADYOLOJİ AD	
Düzenleme Tarihi : 25/12/2017	

Şartname Metni :

1. Düşük profilli olmalı ve distale navigasyon kabiliyeti yüksek olmalıdır.
2. Rated burst basıncı 6-18 arasında olabilir. Non compliant yapıda olmalıdır.
3. 14,16,18,20,22,24 mm çaplarında olmalıdır.
- Genel Şartlar:
1. Malzemeler ambaramızı sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağılıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.U.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği'n de belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miyath olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miyath ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihini, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
5. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miyath olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaaya aittir. SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı alacaklarından mahsus edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayımlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzememin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayımlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği'n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tamlamlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tamamlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN ADD/BİRİM	RADYOLOJİ AD YRD.DOC.DR. OMER FATH NAS
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN ADD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZA	
<i>25.12.2017</i>	

(*) istek, yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Sartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görlütür ise bu bölümde kaçı sayfadan oluştuğunu belirtmesi ve her sayfanın inzallanması kaydı ile satın alma bilgisini forma eklenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluşturulurken satın alınacak ürünün özellikleri ve taşıması gereken şartlar açıklanır ve uygun olduğu yerde asağıdakileri içermelidir.

- Ürün onayı, Prosedürler, Süreç ve Donanım için şartlar
- Kalite yönetim şartları
- Hizmetin tanımı ve gerekleri



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

	Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1/4 <i>42</i>
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :		
Malzeme Kodu : JENS05102	KILAVUZ TEL, MIKRO, NOROVASKULER, 014", DISTALI HIDROFILIK, 260CM VE USTU,SERT & GR1099	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395	Düzenleme Tarihi : 25/12/2017

Sartname Kodu	61686	RADYOLOJİ AD

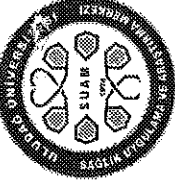
Şartname Metni :

1. Mikro Kılavuz Tel Nitinol ve Paslanmaz Çelik alaşından üretilmiş olmalıdır. Bu sayede daha iyi tork verilebilmelidir.
2. Telin distal ucu birçok kere şekillendirilebilir coil yapısında olmalıdır.
3. Mikro Kılavuz Telin 35 cmlik distal kısmı Nitinol Hypotube yapıda olmalı ve tortuous anatomilerde atravmatik bir şekilde ilerletilebilmelidir.
4. Mikro Kılavuz telin Proximal ve distal çapı 0,014 inç olmalıdır.
5. Mikro Kılavuz telin distal 10'cm lik kısmı Fluoroskopi altında net bir şekilde gözükmeli olmalıdır.
6. Mikro Kılavuz telin 200 cm ve 300 cm uzunluk seçenekleri olmalıdır.
7. Mikro Kılavuz telin Soft ve Standart olmak üzere İki farklı yumuşaklık seçeneği olmalıdır.
8. Mikro Kılavuz Telin düz ve pre-shaped olmak üzere 2 farklı uç şekli olmalıdır.
9. Mikro Kılavuz telin distal 50 cm lik kısmı çok kayan bir hidrofilik polimer malzeme ile kaplı olmalıdır. Geriye kalan proksimal şafı ise Teflon-PTFE kaplı olmalıdır.
10. Mikro Kılavuz telin kutusumun içinden 1 adet Torklama Kılıfı ve 1 adet Kılavuz tel introducer'i çıkmalıdır. Mikro Kılavuz tel tek, disposable ve kullanımına hazır steril ambalajında sunulmalıdır.

Genel Şartlar:

1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miyati olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miyati ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay önce olmalıdır.
5. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bıldirilmek sureti ile uzun miyati olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmamın alacaklarından mahsus edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanılan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzememin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm taramaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
10. Teklif veren firma, ihaelerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN ADI/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD ADI/BD/BİRİM
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN ADI/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZA	05/12/2017 <i>[Signature]</i>



UÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

 Sağlık Ligi ULUDAĞ ÜNİVERSİTESİ İSTİHBERAT VE İŞLETME FAKÜLTESİ İSTİHBERAT VE İŞLETME MÜDÜRLÜĞÜ	Dok.Kodu : FR-YLY-04 Rev. No : 00 Malzeme Kodu : JENS05122 KV1284 Şartname Kodu : 61687 RADYOLOJİ AD	İlk Yay.Tarhi : 27 Ekim 2008 Rev.Tarhi : Bölüm İstemi No : 55395 Düzenleme Tarihi : 25/12/2017
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Şartname Metni :

1. 0.018 platinyum ucu yumuşak, sert şafili kılavuz tel ve 4F dilatörden oluşan koaksiyel 0.018 teli rahat takip edebilecek dilatörlerin uç kısmını eksizyon yapmaksızın geçişe uygun bir sistem olmalıdır.
 2. Bir mikro ekojenik ponksiyon eğnesi bulunmali, 21 gauge 4 cm boyutunda olmalıdır.
 3. Küçük dilatör çekildiğinde 4F dilatörün içi 2.9 ft. Kalınlıkta kılavuz tel veya balon kateter kabul edebilecek lümen'e sahip olmalıdır.
 4. Introducer uzunluğu normal micropunctur'dan kısa, 7 cm olmalıdır.
 5. Malzeme steril ve orjinal ambalajında teslim edilmelidir.
 6. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.
 7. Kılavuz tel platin ucu paslanmaz çelik ya da nitinol olmalıdır.
 8. Ürün paketi içerisinde bir adet check-flo hemostatik valve bulunmalıdır.
- Genel Şartlar:**
1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar ram ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin böülünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenen onayına bağıldır.
 2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
 3. Ambalajlar ayrı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yanruk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen bilgiler olacaktır.
 4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miath olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miath ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
 5. Miadi yaklaşılan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miath olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
 6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmamın alacaklarından mahsup edilecektir.
 7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanın kayıt sisteminde (TİTUBB, UTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
 8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tibbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
 9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, UTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
 10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeteri mikarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUSTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZA	25.11.2017

(*) istek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgiyi, Satın Alım İstemi bu belirtilde belirtilir. Gerekli görüllür ise bu bölümde kraf soyfadan olustuguun belirtimnesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgesiha forma eklenebilir.

Satın Alma Bilgisi oluşturulurken satın alınacak ürünün özellikleri ve tasması gerekken şartlar açıdanur ve uygun olduğu yerde aşağıdakileri içermelidir.

- Ürün onayı, Proseüler, Süreç ve Donanım için şartlar
- Kalite yönetim şartları
- Hizmetin tanımı ve gerekleri



ÜÜ-SKİ BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu :	FR-YLY-04	İlk Yay.Tarifi :	27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 2
Rev. No :	00	Rev.Tarifi :		UyU
Malzeme Kodu :	JENS05031	SET, İLK GIRİM, MIKRO, VASKULER, PEDIATRİK & GR1050, KR2071, KV1283	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)	Bölüm İtem No : 55395
Sartname Kodu	61688	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 25/12/2017	

Şartname Metni :

1. Bir mikro tek duvar ponksiyon iğnesi, 0.018 ucu yumuşak şafu sert klavuz tel ve 4F ve daha küçük dilatörden oluşan koaksiyal 0.018 teli rahat takip edebilecek bir sistem olmalıdır.
2. Küçük dilatör çekildiğinde 4F dilatörün içi 0.035 inch klavuz tel kabul edebilecek lümenе sahip olmalıdır.
3. Özellikle skarlı, daha önce anjiyografi yapılmış arterlerden ve çocuk hastalarda ince damarlardan girişlikten performans göstermeliidir.
4. Malzeme steril ve orjinal ambalajında teslim edilmelidir.
5. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.
6. Klavuz tel platin ucu pastanınmaz çelik ya da nitinol olmalıdır.
7. 3F ve 4F seçenekleri olmalıdır.
8. Dilatör 5 cm ya da 10 cm uzunluğunda olmalıdır.
9. Introducer setler 3F ve 4F kalınlıkta, en az 10 cm den uzun olmalıdır.
10. Özellikle skarlı, daha önce anjiyografi yapılmış arterlerden ve çocuk hastalarda ince damarlardan girişlikten yüksek performans göstermeliidir.

Genel Şartlar:

1. Malzemeler ambaramiza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tip Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırk, ezik yanuk ambalaj olmayacağı, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miyati olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miyati ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay önce olmalıdır.
5. Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miyati olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullandırıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmannı alacaklarından mahsus edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygunlanan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayith ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzememin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
8. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"nde belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TİTUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
10. Teklif veren firma, ihaletlerde değerlendirilmek üzere yeterli mikarda numune verecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN ADIBD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN ADIBD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH	21.12.2017 15.00 D.
VE İMZA	