



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

DokKodu : FR-YLY-04 İlk Yay Tarihi : 27 Ekim 2008 Sayfa : 1 / 2

Rev. No : 00 Rev.Tarihi :

Malzeme Kodu : JENS00000

GENEL SARTNAME

SATINALMA BÝLGÝSÝ (PARTNAME) (*)

Partname Kodu : 60768

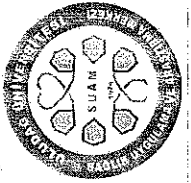
TIBBİ MALZEME YÖNETİM BİRİMİ

Düzenleme Tarihi : 05/10/2017

Partname Metni :

1. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibari ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
2. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
3. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksanz olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
4. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
5. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
6. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibari ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
7. Miadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
8. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığını alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
9. 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 malzemenin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
10. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
11. 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.
12. Malzeme teslimlerinde yetkili firma temsilcisi mutlaka bulunacak, irsaliye ve faturanın fotokopisi ile kesinlikle mal teslimi yapılmayacak, aksi takdirde malzemeler teslim alınmayacaktır.
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 ihtiyacı kadar cihazı malzemeleri bitene kadar kurumda bulunduracaktır.
15. Merkezimize kit karşılığı verilen cihazların merkezimizde kullanıldığı sürece bakım ve kalibrasyonlarının kiti teslim eden firma tarafından yapılması, bu bakım ve kalibrasyonların uluslar arası standartlara göre hangi periyotlarda yapılacağı konusu firmaların ihale dosyalarında yazılı olarak belirtilmelidir.
16. Set olarak kullanılması gereken malzemeler setin toplam fiyatı üzerinden değerlendirilecektir.
- a- İhaleye katılan firmalar sette yer alan malzemeler için tek tek fiyatlandırma yapacaklardır.
- b- İhaleye giren firma, alıma çıkılan grubun ameliyatını eksiksiz yapacak tüm parçalarına fiyat vermelidir.
- c- Fiyat mukayessesi gruba verilen tekliflerin toplamı üzerinden yapılacaktır.
- d- Firmalar faturalarında alıma çıkılan grubu mutlaka yazacaklardır. (Grup olarak çıkılan alımlarda)
- e- Firma grup içinde teklif ettikleri malzeme haricinde malzeme kullanılması durumunda malzemeyi faturalandıramaz.
- f- 22 F ve hasta başı alımlarda, ödeme, setlerde kullanılan malzemelerin birim fiyatı üzerinden yapılacaktır.
17. Üzerinde ihale kalan firmalar setlerini ameliyathanede eksiksiz bulunduracak olup, setten kullanım sonucu oluşacak eksilmeleri gün içerisinde tamamlayacaklardır.
18. Firmalar hastalara kullanılan malzemeler için düzenledikleri faturalarını, "Hastaya kullanılan 22f malzeme Tutanagı"nın düzenleyip imza işlemlerini tamamlatarak, ücretli hastalarda aynı gün içerisinde diğer kullanımlarda en geç üç gün içinde Taşınır kayıt kontrol birimine eksiksiz olarak teslim etmek zorundadır.
19. Yüklenici firmalar malzeme tesliminde teslim ettiği ürünün; ihale Sıra numarasını, JEN kodunu, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod numaraları ve kayıtlı adları ile alıcı IBAN numaralarını fatura üzerinde belirtmek zorundadır.
20. Firma malzeme tesliminde; fatura ekinde sipariş mektubunu, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TİTUBB, ÜTS vb.) tanımlanan malzeme, firma ve bayi kayıtlarının, firma kaşeli tarih onaylı günlük çıktılarını, idarece düzenlenmiş teknik şartnamenin fotokopisini ve güncel SUT'ne göre fatura ekinde bulundurulması gereken evrakları fatura ekinde teslim etmek zorundadır.
21. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numuneyi aşağıdaki hususlar dikkate alınarak en geç

Bu Döküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğüne aittir. Bapkalary tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

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

İhalenin yapılacağı saate kadar numune bürosuna teslim edilecektir.

a- Numuneler üzerinde sterilliğini bozmayacak şekilde ihaleye giren firmanın kaşe ve imzası olacaktır.

b- Her numunenin üzerinde kaçınıcı ihale ve kaçınıcı kalem olduğu yazı ile belirtilecektir.

c- Numuneler, numunenin ihale sıra ve lot numarasının yer aldığı tutanakla teslim edilecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	SAGLIK UYGULAMA ARASTIRMA MERKEZ MÜDÜRLÜĞÜ	TIBBİ MALZEME YÖNETİM BİRİMİ
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	PROF.DR.A.SAHİBAYRAM	ZEYNEP DANIŞOĞLU
TARİH VE İMZA	26.10.2017	

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

Satın Alma Bilgisi oluşturulurken satın alınacak ürünün özellikleri ve tahması gereken partlar açykları ve uygun olduğu yerde aşağıdakileri içermelidir.

- Ürün onayı, Prosedürler, Süreç ve Donanım için partlar
- Personelin niteliği için partlar
- Kalite yönetim partları
- Hizmetin tanımı ve gerekleri

Bu Döküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğüne aittir. Bapkalary tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



UÜ-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

Malzeme Kodu	JENS00757	VAKUM YARDIMLI YARA KAPAMA SETİ (BUYUK) & OR2170	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu	56393	KALP DAMAR CERRAHI ANABİLİM DALI	Düzenleme Tarihi : 03/02/2017

Şartname Metni :

1. Set ile sistemde kullanılacak diğer sarf malzemeler ve vakum yardımcıları para 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, polüretan eter malzemesinden üretilmiş olmalıdır.
4. Steril ve tek kullanımlık olmalıdır.
5. Set, para tedavisinden en etkin sonucu alabilmek üzere negatif basıncı tüm yara yüzeyine homojen dağıtabilecek hidrofobik özellikte olmalıdır.
6. Set, arada sağlıklı doku bulunan birden çok yarayı ekstra düzeneğe gerek kalmadan negatif basıncı iletebilecek özellikte olmalıdır.
7. Set içindeki, köpük pansuman alanı büyük boy için en az 300 cm2 olmalıdır.
8. Set içinde bulunan bağlantı hortumunu 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 bulunmalıdır.
9. Set içinde bulunan bağlantı hortumunu ile vakum yardımcıları para kapama ünitesinde bulunan sensör teknolojisi tarafından; tıkanıklık ya da hedef basınca ulaşamadığı uyarısı alındığında, eksudanun etkin bir şekilde yaradan uzaklaştırılması için bağlantı hortumundaki dış lümenlerden her 5dk'da bir pozitif basınç uygulanarak tıkanıklığın giderilip tedavi devamlılığı sağlanmalıdır.
10. Set içinde bulunan drape, şeffaf, steril ve hava sızdırmaz nitelikte olmalı, drape içerdığı akrilik bant sayesinde deriye güçlü bir şekilde yapışmalı ve iyi nem teması sağlamalıdır.
11. VVYK Ünitesi basıncın yara yatağına iletiminde düşük, orta, yüksek olmak üzere en az üç ayrı basınç şiddet ayan sunabilmelidir.
12. VVYK Ünitesi, tedavi başlamadan önce sızıntının yerinin gerçek zamanlı tespitini sağlayarak sesli ve görsel (sızıntı yoğunluk değişimi ekranda izlenebilir) uyarı vererek, tedavinin etkinliğini arttıracak sızıntı kontrol özelliğine sahip olmalıdır.
13. VVYK Ünitesi, elektrik kaynağına bağlanmadan, dolu şarj ile en az 4 saat çalışabilecek özellikte olmalı ve elektrik kablosu cihazdan ayrılabilir. Tedavinin sürekliliği için sistemin şarj seviyesi azaldığında sesli ve görsel olarak düşük pil/batarya alarmı verilmelidir.
14. Spiral şekilde vakum yardımcıları büyük boy kapama setleri tükeninceye kadar hastane kliniklerinde kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından hastanenin ihtiyacı kadar vakum yardımcıları para kapama ünitesi ücretsiz olarak sağlanmalıdır.
15. Mevcut cihazlarda arıza olması halinde veya ihtiyaç duyulduğunda firma tarafından daha fazla cihaz desteği 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
17. Sağlık Bakanlığının 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.
18. Malzemeler Sağlık Bakanlığının 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 olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
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 miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	KALP DAMAR CERRAHI ANABİLİM DALI	KALP DAMAR CERRAHI ANABİLİM DALI
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	Kalp ve Damar Cerrahisi AD	Kalp ve Damar Cerrahisi AD
TARİH	03/02/2017	03/02/2017
VE İMZA		

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



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

Malzeme Kodu :	JENS00759	VAKUM YARDIMLI YARA KAPAMA SETI (ORTA) & OR2160	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu	56390	KALP DAMAR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	Düzenleme Tarihi : 03/02/2017

Şartname Metni :

1. Set ile sistende kullanılacak diğer sarf malzemeler ve vakum yardımcıları veya kapama ünitesi aynı marka olması 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, polüretan eter malzemesinden 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 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 yatağında negatif basıncı değiştirilmesini sağlayan bir geri bildirim sağlayan hassas basınç sensörleri ile uyumlu çalışan teknoloji bulunmalıdır.
8. Set içinde bulunan bağlantı hortumu ile vakum yardımcıları veya kapama ünitesinde bulunan sensör teknolojisi tarafından; tıkanıklık ya da hedef basınca ulaşamadığı uyarısı alındığında, eksudanın etkin bir şekilde yarıdan uzaklaştırılması için bağlantı hortumundaki dış lümenlerden her 5dk'da bir pozitif basınç uygulanarak tıkanıklığın giderilip tedavi devamlılığı sağlanmalıdır.
9. Set içinde bulunan drape, şeffaf, steril ve hava sızdırmaz nitelikte olmalı, drape içerdiği akrilik bant sayesinde deriye güçlü bir şekilde yapışmalı ve iyi nem teması sağlamalıdır.
10. VVYK Ünitesi basıncın yara yatağına iletiminde düşük, orta, yüksek olmak üzere en az üç ayrı basınç şiddet ayarı sunabilmelidir.
11. VVYK Ünitesi, tedavi başlamadan önce sızıntının yerinin gerçek zamanlı tespitini sağlayarak sesli ve görsel (sızıntı yoğunluk değişimi ekranda izlenebilir) uyarı vererek, tedavinin etkinliğini arttıracak sızıntı kontrol özelliğine sahip olmalıdır.
12. VVYK Ünitesi, elektrik kaynağına bağlanmadan, dolu şarj ile en az 4 saat çalışabilecek özellikte olmalı ve elektrik kablolu cihazdan ayrılabilir. Tedavinin sürekliliği için sistemin şarj seviyesi azaldığında sesli ve görsel olarak düşük pil/batarya alarmı verilebilir.
13. Spiral şekilde vakum yardımcıları orta boy kapama setleri tükeninceye kadar hastane kliniklerinde kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından hastanenin ihtiyacı kadar vakum yardımcıları veya kapama ünitesi ücretsiz olarak sağlanmalıdır.
14. Mevcut cihazlarda arıza 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
16. Sağlık Bakanlığının 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 Bakanlığının tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
18. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
19. Malzemeyi temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
20. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATIN ALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/YERİ	KALP DAMAR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	KALP DAMAR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI
SATIN ALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/YERİ SORUMLUSU		Kalp ve Damar Cerrahisi A.B.D. PROF.DR.TSKR SENEKAYA SİĞNAK Dip. No: 91111116
TARİH		
VE İMZA		



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 3
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	

Malzeme Kodu : JENS00758	VAKUM YARDIMLI YARA KAPAMA SETİ (KUCUK) & OR2160	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu : 56391	KALP DAMAR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	Düzenleme Tarihi : 03/02/2017

Şartname Metni :

1. Set ile sistemde kullanılacak diğer sarf malzemeler ve vakum yardımcı 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, polüretan eter malzemesinden 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 pansuman alanı küçük boy için en az 80 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 yatağında negatif basıncı değişikliği olmasında eş zamanlı bir geri bildirim sağlayan hassas basınç sensörleri ile uyumlu çalışan teknoloji bulunmalıdır.
8. Set içinde bulunan bağlantı hortumu ile vakum yardımcı yara kapama ünitesinde bulunan sensör teknolojisi tarafından; tıkanıklık ya da hedef basınca ulaşılamadığı uyarısı alındığında, eksudanın etkin bir şekilde yaradan uzaklaştırılması için bağlantı hortumundaki dış lümenlerden her 5dk'da bir pozitif basınç uygulanarak tıkanıklığın giderilip tedavi devamlılığı sağlanmalıdır.
9. Set içinde bulunan drape, şeffaf, steril ve hava sızdırmaz nitelikte olmalı, drape içerdiği akrilik bant sayesinde deriye güçlü bir şekilde yapışmalı ve iyi nem teması sağlamalıdır.
10. VVYK Ünitesi basıncın yara yatağına iletiminde düşük, orta, yüksek olmak üzere en az üç ayrı basınç şiddet ayarı sunabilmelidir.
11. VVYK Ünitesi, terapi başlamadan önce sızıntının yerinin gerçek zamanlı tespitini sağlayarak sesli ve görsel (sızıntı yoğunluk değişimi ekranda izlenebilmeli) uyarı vererek, tedavinin etkinliğini arttıracak sızıntı kontrol özelliğine sahip olmalıdır.
12. VVYK Ünitesi, elektrik kaynağına bağlanmadan, dolu şarj ile en az 4 saat çalışabilecek özellikte olmalı ve elektrik kablolu cihazdan ayrılabilir. Tedavinin sürekliliği için sistemin şarj seviyesi azaldığında sesli ve görsel olarak düşük pil/batarya alarmı verilmelidir.
13. Spiral şekilde vakum yardımcı boy kapama setleri tükeninceye kadar hastane kliniklerinde kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından hastanenin ihtiyacı kadar vakum yardımcı yara kapama ünitesi ücretsiz olarak sağlanmalıdır.
14. Mevcut cihazlarda arıza 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
16. Sağlık Bakanlığının 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 Bakanlığının 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 olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
19. Malzemenin temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
20. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda 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		Kalp ve Damar Cerrahisi Uzmanı PROF.DR.İSK. SENEZİT SİĞİRAK
TARİH		Dip. No: 9144/118
VE İMZA		

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



ÜÜ-SK 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 (SARTNAME) (*)
Şartname Kodu	56394	KALP DAMAR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	Düzenleme Tarihi : 03/02/2017

Şartname Metni :

1. Set ile sistemde kullanılacak diğer sarf malzemeler ve vakum yardımcı 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 bağlantı gerektirmemelidir.
3. Vakum yardımcı toplama setinin Vakum Yardımlı Yara Kapama Ünitesine bağlantı yerinde, toplama kabından Vakum Yardımlı Yara Ünitesi tarafına dışarı koku, bakterisi ve sıvı geçişini engelleyen hidrofobik ve karbon filtreleri bulunmalıdır.
4. Vakum yardımcı toplama seti hiçbir şekilde açılmamalı, içerisine ek düzenek ilave edilememeli, açık bir ucu bulunmamalı, tamamen tek kullanımlık ve steril olmalıdır.
5. Vakum yardımcı toplama seti hastanın ve sağlık personelinin güvenliği ve sağlığı açısından kolayca delinebilir ve kesilebilir yapıda olmamalıdır.
6. Vakum yardımcı toplama seti en az 300 ml sıvı toplama kapasitesine sahip olmalıdır. Kanama gibi tedavinin durdurulmasını gerektiren bir durumda toplama kabı dolduktan sonra, eşik sıvı değeri olarak, tedavi cihaz tarafından sonlandırılarak hasta güvenliği sağlanmalıdır.
7. Vakum yardımcı toplama seti, içinde toplanan sıvıyı jelleştirip hareket etmesini engelleyecek özellikte olmalıdır.
8. Vakum yardımcı toplama seti, kapama setinden gelen bağlantı hortumu ile tamamen uyumlu ve kolaylıkla takılabilir. Bağlantı hortumbeş lümenli olmalı ve 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 sensör teknolojisi ile çalışabilmelidir.
9. Set içinde bulunan bağlantı hortumu ile vakum yardımcı yara kapama ünitesinde bulunan sensör teknolojisi tarafından, tıkanıklık ya da hedef basınca ulaşamadığı uyarısı alındığında, eksudanın etkin bir şekilde yarıdan uzaklaştırılması için bağlantı hortumundaki dış lümenlerden her 5dk'da bir pozitif basınç uygulanarak tıkanıklığın giderilip tedavi devamlılığı sağlanmalıdır.
10. VYYK Ünitesi, tedavi başlamadan önce sızıntının yerinin gerçek zamanlı tespitini sağlayarak sesli ve görsel (sızıntı yoğunluk değişimi ekranda izlenebilir) uyarı vererek, tedavinin etkinliğini arttıracak sızıntı kontrol özelliğine sahip olmalıdır.
11. VYYK Ünitesi, elektrik kaynağına bağlanmadan, dolu şarj ile en az 4 saat çalışabilecek özellikte olmalı ve elektrik kablolu cihazdan ayrılabilir. Tedavinin sürekliliği için sistemin şarj seviyesi azaldığında sesli ve görsel olarak düşük pil/batarya alarmı verilmelidir.
12. Vakum Yardımlı Toplama Setleri tükeninceye kadar hastane kliniklerinde kalmak ve kullanılmak üzere firma tarafından hastanenin ihtiyacı kadar vakum yardımcı yara kapama ünitesi ücretsiz olarak sağlanmalıdır.
13. Mevcut cihazlarda arıza olması halinde veya ihtiyaç duyulduğunda firma tarafından daha fazla cihaz desteği 24 saat içinde sağlanmalıdır.
14. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, endikasyon dışı kullanım olduğu durumlarda sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
15. 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.
16. Malzemeler Sağlık Bakanlığının tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
17. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
18. Malzemeyi temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
19. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda 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		PROF.DR.İSHAK NURULLAH KÖK
TARİH		Kalp ve Damar Cerrahisi A.B.D.
VE İMZA		Dip.No: 91 AA 116

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YYLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008		Sayfa 1 / 4
	Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	
Malzeme Kodu	JENS05125	KATETER, TROMBEKTOMİ, PERİFERİK, DOGRUDAN İLERLETİLEN, MOTORU İLE BİRLİKTE & GR1042, KV2022	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu	62281	RADYOLOJİ AD	Bölüm İstem No :55376 Düzenleme Tarihi : 30/01/2018

Şartname Metni :

1. Sistem vortex sistemi ile damar açmaya uygun olmalıdır.
2. Cihaz tek kullanımlık olmalı.
3. 6F ergonomik olarak tasarlanmış , elle tutulan , pille çalışan sürücü ünitesi bulunmalıdır.
4. İntradücer kılıf uyumlu olmalı ve birlikte hareket edebilmeli.
5. Pilot kısım atravmatik olmalı damar çeperine zarar vermeden damar içinde ilerleye bilen radyopak bir maddeden üretilmiş olmalı, kıvrımlarında rahatlıkla geçebilen bir yapıya sahip olmalıdır.
6. Pilot kısmı kateter floroskopi altında ayrı ayrı görülmelidir.
7. Cihaz katetere USG altında ekojenitesi yüksek ve hidrofilik olmalıdır.
8. İlaç 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 teli ,floroskopi ve USG altında görülmeli 4000 RPM çalışmalı ve yapısal bütünlüğünü bozmamalı .
11. Sistem istenildiğinde tel uzamalı ve trombüsü geçmeli .
12. Cihaz işlem esnasında temizlemeye başlamak için tek tuşla manüel olarak kontrol edilmeli . Temizlemeyi istediği zaman hekim durdurmalı ve tekrar başlatılabilmeli .
13. Set içerisinde 2 adet yüksek basınçlı kateter bulunmalı bu balon kateter işlemin güvenliğini sağlamalıdır.
14. Vortex tel girdap eskisi yaratmalı ve aspirasyona yardımcı olmalıdır.
15. Kateter hastanın içinde trombüsü temizleyip anında çıkarılmalı , uzun süre kateter damar içinde kalmamalıdır.
16. Set içerisinde 4adet intradücer sheat, 18*G 7cm giriş iğnesi, 0,035S+J uçu Guide wire, İntradücer ve Dilatör olmalıdır.
17. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve eksiksiz olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
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 miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı 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 miatlı olan malzemelerle değiştirmesi 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 malzemenin etiketi üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik 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 U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
24. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, 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
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	Doç.Dr. Ömer Fatih MAS
TARİH	30.01.2018
VE İMZA	U.Ü.T.F. Radyoloji A.D. Şişli Etfal Hastanesi No:88519



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu :	FR-YY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008	Sayfa
Rev. No :	00	Rev.Tarihi :		1 / 6

Malzeme Kodu	JENS05029	KATETER, TROMBOASPRASYON, PERİFERİK, TEL ÜZERİNDEN İLERLETİLEN & GR1045, KV2025	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu	61607	RADYOLOJİ AD	Bölüm İstem No : 55376 Düzenleme Tarihi : 15/12/2017

Şartname Metni :

1. Aspirasyon Kateteri, arter veya venlerde bulunan taze ve yumuşak emboli veya trombüsün aspirasyonu için özel olarak dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Aspirasyon Kateteri, paket içerisinde, Aspirasyon Kateteri, 3'lü musluk bağı ve ayar ünitesi kısa ara bağlantı, 1 adet 60 cc lik özel vakum kilitli şırınga ve 70 microm gözenekli filtrasyon kabı içermelidir.
3. Aspirasyon Kateteri, en az 110cm kullanılabilir uzunluğa sahip olmalıdır.
4. Aspirasyon kateteri, Aspirasyon lümeni ağzının distalinde, Kateterin zor lezyonlardan geçiş özelliğini arttıran ve Aspirasyon sırasında lümen ağzının vakum sonucu damar cidarına yapışarak intimal zarara yol açma riskini azaltan Özel uç yapısına sahip olmalıdır.
5. Aspirasyon Kateteri, gerek kateter manipülasyonu gerekse vakum aspirasyonu sırasında kateterin kırılmasını engelleyen ve kateterin distal kısmı dâhil tüm gövdesi boyunca devam eden çelik tel örgülü yapıya sahip olmalıdır.
6. 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.
7. Malzemeler Sağlık Bakanlığın tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
8. Malzemeler ambaramıza sipariş miktarları kadar tam ve noksanız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
9. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
10. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
11. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
12. Mıadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
13. 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
14. Sağlık Bakanlığın 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 malzemenin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
15. Malzemeler Sağlık Bakanlığın tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi 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, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH	15.12.2017
VE İMZA	

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu :	FR-VLY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008	Sayfa
Rev. No :	00	Rev.Tarihi :		1 / 4
				7

Malzeme Kodu :	JENS05257	ARTER/VEN TROMBOLİZ KATETERLERİ & KV3159	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu	61890	RADYOLOJİ AD	Bölüm İstem No : 55376
			Düzenleme Tarihi : 10/01/2018

Şartname Metni :

1. Sistem süreki ve faslılı modlarda çalışmaya olanak sağlayabilmelidir.
2. Sistemin aspirator aparatı ani başlama ve durma, hızlandırma, yavaşlatma, durdurma ve faslılı çalışma kontrolünü sağlayabilmelidir.
3. Aspirasyon direncini koruyabilmek için aspirator 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 özelikte olmalıdır.
6. Sistemin katater bölümünün distal ucunda görüntülemeyi iyileştirmeye yönelik radyo opak marker bulunmalıdır.
7. Sistemin katater segmenti bükülme ve burulmalara karşı tel örgü ile güçlendirilmiş olmalıdır. Ayrıca tromboliz desteği vermeye uygun olmalı ve tromboliz vermek için ucunda mikro porları bulunmalıdır.
8. Kılavuz tel ile birlikte aspirasyona olanak sağlaması için katater lümeni geniş olmalıdır.
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 göstermelidir ve bu belge ihale dokümanlarında sunulmalıdır.
12. Distribütör firmanın teknik ekip kadrosunda Tıp doktoru ve Biyomedikal Mühendisi bulunmalıdır.
13. İhaleye girecek firmalar en az 2 gün önceden kullanılabacak malzemeyi ilgili klinikte denetip uygunluk belgesi almalıdır.
14. İlgili şartname maddelerine birebir uymayan firmaların teklifleri değerlendirilmeye alınmayacaktır.
15. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksatsız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
16. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
17. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik, yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
18. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
19. Mıadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
20. 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
21. 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 malzemenin 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 eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
24. 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 İMZA	10/01/2008

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne ait bir Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



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 / 1

Malzeme Kodu :	JENS05101	KATER, BALON, PERİFERİK, ANJİYOPLASTİ, 014", MONORAIL & GR1009, KR1095, KV1253	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu	62279	RADYOLOJİ AD	Bölüm İstem No : 55374 Düzenleme Tarihi : 30/01/2018

Şartname Metni :

- Balonun shaftı flexible corrugate tipte olup daha üstün geçiş sağlamalıdır.
- Bu malzemenin düşük profili ve kılavuz tel üzerinden damar içinde yüksek navigasyon kapasitesinin olması gerekmektedir.
- Balon 2 mm den 6mm'ye çaplarda ve 2cm den 9cm'ye kadar uzunlukları sunabilmelidir.
- 0.014" kılavuz telle kullanılmalıdır.
- Katerinin distal kısmı hidrofilik kaplı olmalıdır.
- Şaft uzunluğu 140cm artı eksi 5cm olmalıdır.
- 4F intaducer ile kullanılabilir.
- Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
- Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
- Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik, yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
- Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
- Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değişimi 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
- 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 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 yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN
AD/BD/BİRİM

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN
AD/BD/BİRİM SORUMLUSU

TARİH
VE İMZA

RADYOLOJİ AD

Yrd.Doc.Dr. Ömer Fatih NAS

30.01.2018 U.Ü. T.F. Radyoloji A.D.

Dış No:0413010061 Uzm.Fes.No:88519

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görüldü ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunun belirtilmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi belirlenebilir.

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

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

		Dok.Kodu : FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1
		Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	
Malzeme Kodu :	JENS05112	KATETER, BALON, PERİFERİK, ANJİYOPLASTİ, 014", MONORAIL / SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) UZUN BALONLU (EN AZ 10 CM) & GR1010, KR1096, KV1254 Bölüm İstem No : 55374		
Şartname Kodu	62280	RADYOLOJİ AD.		Düzenleme Tarihi : 30/01/2018

Şartname Metni :

- Balonun shaftı flexible corrugate tipte olup daha üstün geçiş sağlamalıdır.
- Bu malzemenin düşük profilli ve kılavuz tel üzerinden damar içinde yüksek navigasyon kapasitesinin olması gerekmektedir.
- Balon 2 mm den 6mm'ye çaplarda ve 10cm den 20cm'ye kadar uzunlukları sunabilmelidir.
- 0.014" kılavuz telle kullanılmalıdır.
- Kateterin distal kısmı hidrofilik kaplı olmalıdır.
- Malzemeler ambaramıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
- Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
- Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
- Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
- Miadi yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
- Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, ÜTS vb.) kayıtlı 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 (TITUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
- Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN
AD/BD/BİRİM

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN
AD/BD/BİRİM SORUMLUSU

TARİH
VE İMZA

RADYOLOJİ AD.

Dr. Öğr. Üyesi Fatih MAS

30.01.2018

U.Ü.T.F. Radyoloji A.D. Sayı: 13010061

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görülür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunun belirtilmesi ve her sayfaun imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenebilir.

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

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



UÜ-SK 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 :	10

Malzeme Kodu : JENS04055	ANEVRİZMA KLİBİ-GEÇİCİ & KN1004	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu : 51918	BEYİN VE SINIR CERRAHI AD.	Bölüm İstem No : 55383
		Düzenleme Tarihi : 27/06/2016

Şartname Metni :

1. Anevrizma klipler Titanium (ISO 5832-3 göre Ti Al6 V4) veya krom-kobalt alaşımı hammaddesinden imal edilmiş olacaktır. Kliplerin orijinal katalogunda bu özellikler gösterilecektir.
2. Titanium 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 kısmı operasyon sırasında klabin kaymasını engellemek için pramit şeklinde girinti ve çıkıntılar olmalıdır. Ayrıca damara zarar vermemesi amacıyla atravmatik olmalıdır. Klip bladeleri, 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 ayağının diğer klip ayağına uyulan boşluk içerisinden 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 açılıp kapanma işlemini gerçekleştirmesi ve klip takıldıktan sonraki stabilitesini arttırması için ekstra özellikleri olan klipler tercih edilecektir.
7. Standart ve mini boylarda olmalıdır.
8. Yaşarıl standart ve mini boylarda aplikatörleri, uzun ve kısa boylarda olmak üzere klip ile birlikte verilmelidir.
9. Kliplerin kapanma güçleri aşağıdaki değerlerde olmalıdır. Bu değerler orijinal kataloglarda aynı ayrı gösterilmelidir. Her bir klibe ait sıkma basıncı katalog üzerinde aynı ayrı gösterilmelidir. Genel ifadeler kabul edilmeyecektir.
10. Kapanma 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 tanıtıcı numarası (lot numarası) yazılı olacaktır. Ayrıca her klip kutusu üzerinde kliplerin kapanma güçleri yazılı olmalıdır.
12. İştirakçi firmalar teklif etiketleri ürünlerin orijinal kataloglarını ihale evrakları ile verecektir. Teklif edilen her malzeme orijinal katalogunda aynı ayrı gösterilmelidir.
13. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksanzı 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 miadlı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
15. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde 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 miatlı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
17. 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.
18. Malzemeler Sağlık Bakanlığın tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
19. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
20. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk 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 ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 2 / 2
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	10
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	BEYİN VE SINIR CERRAHI AD. Prof.Dr. Selim YILMAZLAR	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	U.U.İ.F.Beyin ve Sinir Cerrahisi AD. Dip.No:2008-36-000-0840	
TARİH VE İMZA	İmza: 27.06.2016/244	

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

Satın Alma Bilgisi oluşturulurken satın alınacak ürünün özelliklikleri ve taşınması gereken şartlar açıklanır ve uygun olduğu yerde aşağıdakileri içermelidir.

- Ürün onayı, 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

	Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1 AA
	Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	
Malzeme Kodu : JENS00996	ANEVRİZMA KLİPİ-FENESTRELİ & KN1002		SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu	51992	BEYİN VE SINIR CERRAHI AD.	Bölüm İstem No :55383
			Düzenleme Tarihi :28/06/2016

Şartname Metni :

- Anevrizma klipler Titanium (ISO 5832-3 göre Ti Al6 V4) veya krom-kobalt alaşımı hammaddesinden imal edilmiş olacaktır. Kliplerin orijinal katalogunda bu özellikler gösterilecektir.
- Titanium klipler 3.0 Teslaya 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.
- Kliplerin ağız kısmı operasyon sırasında klabin kaymasını engellemek için pramit şeklinde girinti ve çıkıntılar olmalıdır. Ayrıca damara zarar vermemesi amacıyla atravmatik olmalıdır. Klip bladeleri, takılma esnasında damar ve doku aralarından kolayca geçebilmesi için, uç kısımlarına doğru incelen bir yapıda olmalıdır.
- Kliplerde kutu kilit mekanizması olmalıdır. Klip mekanizması, bir klip ayağının diğer klip ayağına uyulan boşluk içerisinde 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 açılıp kapanma işlemini gerçekleştirmesi ve klip takıldıktan sonraki stabilitesini arttırması için ekstra özellikleri olan klipler tercih edilecektir.
- Standart ve mini boylarda olmalıdır.
- Yaşarıl standart ve mini boylarda aplikatörleri, uzun ve kısa boylarda olmak üzere klip ile birlikte verilmelidir.
- Kliplerin kapanma güçleri aşağıdaki değerlerde olmalıdır. Bu değerler orijinal kataloglarda ayrı ayrı gösterilmelidir. Her bir klibe ait sıkma basıncı katalog üzerinde ayrı ayrı gösterilmelidir. Genel ifadeler kabul edilmeyecektir.
- Kapanma güçleri
Fenestre : 150 gr - 180 gr arası
- Malzemelerin hasta takibatının yapılması için, her birinin üzerinde tanıtıcı numarası (lot numarası) yazılı olacaktır. Ayrıca her klip kutusu üzerinde kliplerin kapanma güçleri yazılı olmalıdır.
- İştirakçi firmalar teklif etiketleri ürünlerin orijinal kataloglarını ihale evrakları ile verecektir. Teklif edilen her malzeme orijinal katalogunda ayrı ayrı gösterilmelidir.
- 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.
- Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
- Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen bilgiler olacaktır.
- Malzemeyi temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
- Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	BEYİN VE SINIR CERRAHI AD.
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	Prof. Dr. Selahattin YILMAZ
TARİH VE İMZA	28.06.2016 Tas. No: 6020-2016

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

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

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.

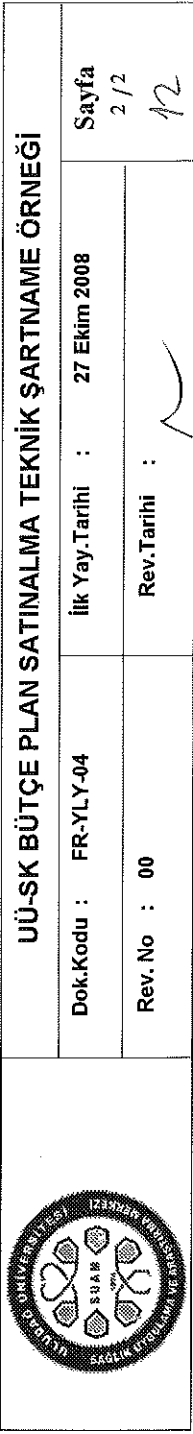


ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu :	FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008	Sayfa	1 / 2
Rev. No :	00	Rev.Tarihi :			12
Malzeme Kodu :	JENS04968	ANEVRİZMA KLİPE-KALICI (MIKROKLİPLER) & KN1000	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)		
Şartname Kodu	46250	BEYİN VE SİNİR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	Bölüm İstem No	: 55383	
			Düzenleme Tarihi	: 03/09/2015	

Şartname Metni :

- Anevrizma klipler Titanium (ISO 5832-3 göre Ti Al6 V4) veya krom-kobalt alaşımı hammaddesinden imal edilmiş olacaktır. Kliplerin orijinal kataloğunda bu özellikler gösterilecektir.
- Titanium klipler 3.0 Teslaya 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.
- Kliplerin ağız kısmı operasyon sırasında klabin kaymasını engellemek için pramit şeklinde girinti ve çıkıntılar olmalıdır. Ayrıca damara zarar vermemesi amacıyla atravmatik olmalıdır. Klip bladeleri, takılma esnasında damar ve doku aralarından kolayca geçebilmesi için, uç kısımlarına doğru incelen bir yapıda olmalıdır.
- Kliplerde kutu kilit mekanizması olmalıdır. Klip mekanizması, bir klip ayağının diğer klip ayağına uyulan boşluk içerisinde 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 açılıp kapanma işlemini gerçekleştirmesi ve klip takıldıktan sonraki stabilitesini arttırması için ekstra özellikleri olan klipler tercih edilecektir.
- Standart ve mini boylarda olmalıdır.
- Yaşargil standart ve mini boylarda aplikatörleri, uzun ve kısa boylarda olmak üzere klip ile birlikte verilmelidir.
- Kliplerin kapanma güçleri aşağıdaki değerlerde olmalıdır. Bu değerler orijinal kataloglarda ayrı ayrı gösterilmelidir. Her bir klibe ait sıkma basıncı katalog üzerinde ayrı ayrı gösterilmelidir. Genel ifadeler kabul edilmeyecektir.
- Kapanma güçleri
Mini : 100 gr - 120 gr arası
- Malzemelerin hasta takibatının yapılması için, her birinin üzerinde tanıtıcı numarası (lot numarası) yazılı olacaktır. Ayrıca her klip kutusu üzerinde kliplerin kapanma güçleri yazılı olmalıdır.
- İştirakçi firmalar teklif etiketleri ürünlerin orijinal kataloglarını ihale evrakları ile verecektir. Teklif edilen her malzeme orijinal kataloğunda ayrı ayrı gösterilmelidir.
- Malzemeler ambaramıza sipariş miktarları kadar, tam ve noksanız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
- Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miadlı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
- Malzemelerin teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
- T.C. Sağlık Bakanlığı'nın belirlediği (93/42/EEC),(90/385/EEC) ya da (98/79/EC) kapsamındaki ürünler için, SGK Ulusal 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.
- Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
- Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik, yamuk ambalaj olmayacak, ambalaj üzerinde malzeme ile ilgili aşağıdaki bilgiler olacaktır.
- 1-Steril Ambalaj Üzerinde;a. Sterilizasyon yöntemi, b. Paketlemenin tanınmasını sağlamak için bir işaret, c. İmalatçının ismi ve adresi,
- Cihazın tarifi; a. Şayet klinik araştırma cihazı ise, "Sadece Klinik Araştırma Amaçlı" ibaresi, b. İsmarlama üretilen bir cihaz ise, "İsmarlama üretilen cihaz" ibaresini, c. Vücuda yerleştirilebilir cihazın steril durumda olduğunu gösteren bir bilgi, d. Üretim yılı, e. Cihazın kullanma tarihi, Lot numarası, e. Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, f. Türkçe kullanım kılavuzu, 2-Ticari Ambalajda; a. İmalatçının ismi ve adresi, b. Cihazın kullanma amacı, d. Kullanma ilişkin özellikler, e. Şayet klinik araştırma cihazı ise, "Sadece Klinik Araştırma Amaçlı" ibaresi, f. İsmarlama üretilen bir cihaz ise, "İsmarlama üretilen cihaz" ibaresini, g. Vücuda yerleştirilebilir cihazın steril durumda olduğunu gösteren bir bilgi, h. Üretim yılı, yılı ile son kullanma tarihi, i. Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j. Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k. Türkçe kullanım kılavuzu,
- Firma ifadelerinde değerdendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.



	UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ			
	Dok.Kodu :	FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 2 / 2
	Rev. No :	00	Rev.Tarihi :	12

Dok.Kodu :	FR-VLY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008	Sayfa
				2 / 2

Dok.Kodu :	FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008
------------	-----------	------------------	--------------

20
Sayfa

Rev. No : 00

Rev. Tarihi : 2

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	BEYİN VE SINIR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI
---	--

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN
AD/BD/BİRİM SORUMLUSU

[illegible]

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	BEYİN VE SINIR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI
---	--

AD/BD/BİRİMİ

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN
AD/BD/BİRİM SORUMLUSU

Prof. Dr. Celal KAYA
Prof. Dr. Celal KAYA
UNİVERSİTESİ
Fakültesi

AD/BD/BİRİM SORUMLUSU

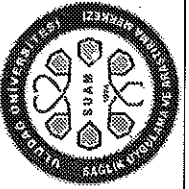
ARZU ERGİN ÖZKORKMAZ TARİH VE İMZA	Dr. Arzu Ergin Ozkorkmaz Tel: 0306 500 00 00
--	--

VE IMZA

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarıf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görülür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunun belirtilmesi ve her sayfa için inzalınması kaydı ile satın alma bilgisi bu formata eklenebilir.

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

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



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 2
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	13

Malzeme Kodu : JENS04969	ANEVRİZMA KLİPE-KALICI (STANDARTKLİPLER)(22F) & KN1001	SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*)
Şartname Kodu : 58733	BEYİN VE SİNİR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	Bölüm İstem No : 55383 Düzenleme Tarihi : 05/07/2017

Şartname Metni :

1. Anevrizma klipler Titanium (ISO 5832-3 göre Ti Al6 V4) veya krom-kobalt alaşımı hammaddesinden imal edilmiş olacaktır. Kliplerin orijinal kataloğunda bu özellikler gösterilecektir.
2. Titanium 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 kısmı operasyon sırasında klipin kaymasını engellemek için pramit şeklinde girinti ve çıkıntılar olmalıdır. Ayrıca damara zarar vermemesi amacıyla atravmatik olmalıdır. Klip bladeleri, 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 ayağının diğer klip ayağına uyulan boşluk içerisinden 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 açılıp kapanma işlemini gerçekleştirmesi ve klip takıldıktan sonraki stabilitesini arttırması için ekstra özellikleri olan klipler tercih edilecektir.
7. Standart ve mini boylarda olmalıdır.
8. Yaşarıl standart ve mini boylarda aplikatörleri, uzun ve kısa boylarda olmak üzere klip ile birlikte verilmelidir.
9. Kliplerin kapanma güçleri aşağıdaki değerlerde olmalıdır. Bu değerler orijinal kataloğlarda aynı ayrı gösterilmelidir. Her bir klibe ait sıklıkla basıncı katalog üzerinde aynı ayrı gösterilmelidir. Genel ifadeler kabul edilmeyecektir.
10. Kapanma güçleri
Standart : 180 gr. - 200 gr arası
Standart / Büyük : 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. İştirakçi firmalar teklif etiketleri ürünlerin orijinal kataloglarını ihale evrakları ile verecektir. Teklif edilen her malzeme orijinal kataloğunda aynı ayrı gösterilmelidir.
13. Malzemeler ambaramıza sipariş miktarları kadar tam ve noksatsız 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 miadlı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
15. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde 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 miatlı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
17. 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 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 Ü.Ü. Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
20. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
21. Malzeme temini eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
22. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

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



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 2/2
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	43

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	BEYİN VE SINIR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	BEYİN VE SINIR CERRAHİSİ ANABİLİM DALI
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	PROF.DR. Selçuk YILMAZLAR	
TARİH VE İMZA	11.11.2008 Doç.Dr.Selçuk Yılmazlar T.C. Sağlık Bakanlığı	

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

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

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



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	14

Malzeme Kodu : JENS03699	KORONER STENT KOBALT KROM(CO-CR) & KR1150	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu : 52499	KARDİYOLOJİ ANABİLİM DALI	Bölüm İstem No : 55382
		Düzenleme 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 sinüsoidal dizayn)
2. Stent kobalt alaşımı olmalıdır.
3. MRI uyumlu olmalıdır.
4. Strut kalınlığı 0.0036 altındadır /stente düşük profil sağlayacak şekilde kısa modüller dizayna sahip olmalıdır.
5. Crossing profili 3.0-4.0 mm çaptaki stentte 0.0044' inch'den büyük olmamalıdır.
6. Cell area 1.0-1.2 mm olmalıdır.
7. Stent flexible olmalı ve yan dal akışını engellememelidir.
8. Stentin balondan kontrolsiz kurtulmasını önlemek için stent balonun üzerine ısıtılarak gömülmüş olmalıdır.
9. Stent dışında 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 kazanan firma tüm ölçüler için tek bir birim fiyat verecektir.
13. İhaleyi kazanan firma tüm ölçülerini içeren bir seriyi konsinye olarak hemodinami laboratuvarına bırakacaktır. İlgili stent hastaya takıldıktan sonra eczane girişi ve mal kabulü işlemleri yapılacaktır.
14. Kullanılan stentin yerine seriyi tamamlamak için aynı ölçüde yeni bir stent ilgili firmaya haber verildikten sonra 2 saat içerisinde hemodinami 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 ölçüsünde stent getirebilmelidir). Bu amaçla ilgili firma çok kullanılan ölçülerdeki stentlerden birden fazla sayıda konsinye stent bırakabilir.
16. Sağlık Bakanlığının 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 Bakanlığının tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
18. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
19. Malzemeyi temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
20. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	KARDİYOLOJİ ANABİLİM DALI
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	Prof. Dr. Ali F. ÖZDEMİR
TARİH VE İMZA	

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

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

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



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 :	15
Malzeme Kodu JENS00655	PTCA KORONER BALON & KR1123	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu 59476	kardiyooloji	Bölüm İstem No : 55382
		Düzenleme Tarihi : 17/07/2017

Şartname Metni :

PTCA BALON İNCE PROFİL

1. Balon kateter monorail (rapid-exchange) sistemdir.
2. Balon kateter uzunluğu 145 cm dir
3. Balon semi -cavalin dir
4. Balon ford şeklinde kendi üzerine kapanmıştır
5. Balon lezyon giriş profili (tip) ,017 inch ve altındadır
6. Balon lezyon giriş profili (crossing profil) en çok 0,021 (3,0 mm x 20 mm) dir.
7. Balon proksimal shaftı 2,1 f (1,5 mm için) distal shaft 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 konnektörü kink olmayı engelleyici yapıdadır
10. Balon şişme ve inme süresi 5 saniyeden fazla değildir.
11. Balon uzunlukları 6, 8, 12, 15, 20 mm olup 2,00 mm çap için 25 ve 30 mm uzunluk seçenekleri mevcuttur.
12. Balon çapları en az 1,20 1,50 2,00 mm seçenektir.
13. Balon üzerine tek tanımlayıcı işaretler (marker) vardır
14. Balon katetre steril paketler içerisinde teslim edilmektedir
15. Daha sona hastanemizce istenilen ölçülerde ve adette firma tarafından değiştirme yapacağımızı tahadüt ederiz
16. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, endikasyon dışı kullanım olduğu durumlarda sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
17. 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.
18. Malzemeler Sağlık Bakanlıği 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 olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
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 miktarda numune getirecektir.

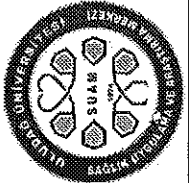
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	kardiyooloji
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZA	Prof. Dr. Ali AYDINLAR Kardiyoji Uzmanı

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgi Sistemi (SABİS) bu bölümde belirtilir. Gereklî görülr ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunun belirtilmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenebilir.

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

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



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 :			16
Malzeme Kodu :	JENS04344	YÜKSEK BASINCA DAYANIKLI POST DİLASYON BALONU & KR1124	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)	Bölüm İstem No :	55382
Şartname Kodu	19257	Kardiyoji 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 kapanmalıdır.
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 proksimal shaft 2.1 F (1.5 mm için) distal shaft 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 konnektörü kink olmayı engelleyici yapıda olmalıdır.
10. Balon şişme ve inme süresi 5 saniyeden fazla olmamalıdır.
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 mmseçenekli olmalıdır.
13. Balon üzerinde marker olmalıdır..
14. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksanız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
15. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, endikasyon dışı kullanım olduğu durumlarda sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
16. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibari ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
17. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
18. 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 malzemenin etiketi üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
19. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
20. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
21. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
22. Malzeme temin eden yüklenici firma UBB ile ilgili yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
23. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	Kardiyoji AD.
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZA	Prof.Dr. Ali AYDINLAR Kardiyoji Uzmanı

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Şartname) bu bölümde yer almaktadır. Gerektiği görüldüğü ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunun belirtilmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenebilir.

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

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

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



Şartname Metni :

- ### Genel Şartlar:

2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.

4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl matlı itibari ile iki yıldan daha kısa matlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.

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 firmanın

uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.

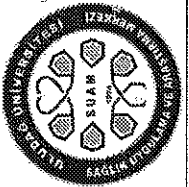
9. Malzemeyi temin eden yüklenici firma, malzeme ile ilgili, mevzuata göre uygulanan kayıt sistemindeki tüm tanımlamaları (TITUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalardaki yanlış veya eksik beyandan dolay kurumun uğrayacağı tüm maddi zararları karşılayacaktır.

10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

(*) İstek yapılan hizmet, denirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Sarımsan) bu bölümde belirtilir. Gerektiği görüldür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunun belirtilmesi ve her sayfa için imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenebilir.

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

- Ürün onayı, 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

Dok.Kodu : FR-VLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 2
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	18
Malzeme Kodu : JENS05183	ULTRASONİK TROMBOLİZ KATETERİ(ENDO VASKÜLER) & KV3160	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395
Şartname Kodu : 62299	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 31/01/2018

Şartname Metni :

- Endovasküler Ultrasonik Tromboliz Kateter Sistemi Teknik Özellikler
- Kendisiyle beraber kullanılmak üzere dizayn edilmiş üretilmiş özel bir cihaza irtibatlı olarak tromboz oluşmuş periferik bir damar içerisinde istenilen dozda ilaç zerki ile ultrason dalgaları katalizinde tromboliz uygulamasında kullanılmalıdır.
- İçerisindeki ayrı bir mikrosanik ultrason yayım kateteri ile beraber istenilen damar içerilerine girebilecek esneklikte olmalıdır.
- Pulmoner emboli için aynı anda iki kateter kullanılmalıdır.
- 135 cm çalışma uzunluğunda olması gerekmektedir.
- Tromboz büyüklüğüne göre seçim yapabilmek için 6, 12, 18, 24, 30, 40, 50 cm uzunlukta ultrasonik tedavi bölümlerine sahip tiplerde opsiyonları olmalıdır.
- İçerisindeki mikrosanik ultrason yayım kateteri , ilaç infüzyonu ve soğutma sıvısı için ayrı ayrı lümenler bulunmalıdır.
- İçerisindeki mikrosanik ultrason yayım kateteri üzerinde ses dalgası yayan transducerlar olmalıdır.
- Ultrasonografik infüzyon kateterinin kalınlığı 5,2 + 0,2 french olmalıdır.
- Mikrosanik kateterin kalınlığı 2,7 frenchdir.
- Sistem 0,035 ölçüsünde bir guidewire ve 6french intraducer sheath ile beraber kullanılabilmesi ve tromboz bölgesindeki yerine yerleştirilebilmektedir.
- İnfüzyon kateterinin distal ve proksimal uçlarında platin markerler bulunmalıdır.
- Genel Şartlar:
 - Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksanız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
 - Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
 - Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik, yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
 - Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
 - Miadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
 - Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığını alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
 - Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, ÜTS vb.) kayıtlı 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 (TITUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
 - 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 İMZA	

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	19

Malzeme Kodu : JENS05071	AORTİK BALON, STENTGREFT İÇİN, STANDARD & GR1180, KR1221, KV1198	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395
Şartname Kodu : 62300	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 31/01/2018

Şartname Metni :

1. Abdominal veya torakal aort anevrizmaları tamirinde kullanılan endovasküler stent greftlere uyumlu olmalıdır
2. Compliant bir balon olmalıdır.
3. 46mm ye kadar genişleyebilmelidir.
4. Balonun proksimal ve distal noktalarını gösteren radyopak markerlar bulunmalıdır.
5. Balon 11F intraducer ile kullanılabilir.
- Genel Şartlar:
 1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksatsız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
 2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
 3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
 4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
 5. Miadlı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı 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 firmanın alacaklarından mahsup 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 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 yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
 10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

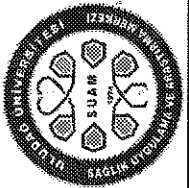
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZA	

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bİlgisi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görüldü ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunun belirtilmesi ve her sayfaının imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenebilir.

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

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

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



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 :	20

Malzeme Kodu : JENS05206	AORTİK BALON, STENTGREFT İCİN, TRIOBLU & GR1181, KR1222, KV1199	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu : 62302	GİRİŞİMSSEL RADYOLOJİ	Bölüm İstem No : 55395
		Düzenleme Tarihi : 31/01/2018

Şartname Metni :

1. Poliüretandan yapılmış olmalıdır.
2. Abdominal ve Torakal endovasküler uygulamalar için ebatları bulunmalıdır.
3. Balon kateter Tri-Lob özelliğinde olmalıdır.
4. Her bir lob ayrı kanaldan ve eş zamanlı şişirilebilmelidir. Balon şişirildiğinde yaklaşık %80 oranında distal kan akışına müsadde edebilmelidir.
- Genel Şartlar:
1. Malzeme ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksanız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde 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 miatlı 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, 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 (TITUBB, 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 İMZA	31/01/2018

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

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

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

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



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 :			21
Malzeme Kodu :	JENS01588	CADANCE ENJEKTÖR & GR2049	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)		
			Bölüm İstem No	: 55395	
Şartname Kodu	62303	RADYOLOJİ AD.	Düzenleme Tarihi	: 31/01/2018	

Şartname Metni :

1. 1 ml'lik hacim içermelidir.
2. Oklüzyon balonlarının şişirilip indirilmesi maksadıyla tasarlanmış olmalıdır.
3. Balonların hub kısmına uyan luer-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 noksatsız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
5. Mıadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından yayımlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamında ürünler için, mevzuata göre olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayımlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunması 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 (TITUBB, 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 İMZA	31/01/2018

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

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

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

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



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu :	FR-YY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008	Sayfa	1 / 4
Rev. No :	00	Rev.Tarihi :			22
Malzeme Kodu :	JENS05106	İLIAK OKLUDE & GR1179, KR1220, KV1197	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)		
Şartname Kodu	62304	RADYOLOJİ AD	Bölüm İstem No	:55395	
			Düzenleme Tarihi	:31/01/2018	

Şartname Metni :

1. Periferel Damar sisteminde arterial ve venöz bozuklukların transkateter yaklaşım yöntemi ile embolizasyonu için nitinolen imal edilmiş silindirik ve self expandable bir alet olmalıdır.
 2. Sistem üç odacık ve altı duvardan oluşmalıdır böylece en hızlı embolizasyon sağlanmalıdır.
 3. Uygulama esnasında sadece bir Guiding Kateter yardımı ile kapatılacak bölgeye kolaylıkla gönderilebilmeli, herhangi bir yardımcı atışmana gerek duyulmamalıdır.
 4. Alet, bırakılmadan önce pozisyonlandırma veya değişim amacı ile geri alınabilmelidir.
 5. Çapı 4-16 mm. arasındaki vasküler bozuklukların embolizasyonu için nitinol kafes yapıda 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 tıkkama aleti ölçüleri, teslimat sırasında kullanıcı bölümün talebine göre belirlenecektir. Uygulama sırasında firma yetkilisi, tam bir set ile işlem esnasında hazır bulunacak ve yapılan ölçüme uygun ölçüdeki aleti temin ederek işlemin yapılmasına olanak sağlayacaktır
- 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 Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
 3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik, yırtık, ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
 4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
 5. Mıadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
 7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, 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 (TITUBB, 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	YRD.DOC.DR.ÖMER FATHİ NAS	
TARİH VE İMZA	31.01.2018	



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	23

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

Şartname Metni :

1. Stentintrakranial anevrizma ve malformasyonların tedavisi için kullanılabilir olmalıdır.
 2. Stent kendi taşıyıcı kateterine yüklü olarak hazır halde sunulmalıdır. Ayrıca bir katatere aktarılmadan doğrudan hedef bölgeye gönderilebilmelidir.
 3. Sistem dış çapı proksimalde 3.9F distalde 3.7 F olmalıdır.
 4. Stent kobalt-krom alaşımdan imal edilmiş olmalıdır.
 5. Stentin 3-4-5 mm çap seçenekleri ve 15-50 mm uzunluk seçenekleri olmalıdır.
 6. 3 mm ve 4 mm çaptaki stentler 72, 5 mm çaptaki stentler 96 telden oluşmalıdır.
 7. Stent örgüsündeki gözenek yoğunluğu mm2 de 20-32 olmalıdır.
 8. Sistem çalışma uzunluğu 135 cm olmalıdır.
 9. Stent 12 adet radyopak marker ile boydan boya 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 bağlıdır.
 2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
 3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
 4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
 5. Miatlı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
 6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığını alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsup 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 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 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	31.01/2018
VE İMZA	

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

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

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	24

Malzeme Kodu : JENS05074	İNTRAKRANİYAL VASKÜLER REKONSTRUKSIYON CİHAZI, KENDİLİĞİNDEN AÇILAN (GERİ ALINABİLEN) & GR2045	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395
Şartname Kodu : 62306	RADYOLOJİ NÖROGİRİŞİM	Düzenleme Tarihi : 31/01/2018

Şartname Metni :

1. Stent nitinolden yapılmış olup, self expandable olmalıdır.
2. Stent pusher ile mikrokateterden itilebilmelidir.
3. Stent çapları 2.5-7 mm arası değişmelidir.
4. Damar içinde tam olarak açıldıktan sonra, kateter içine tam olarak geri çekilebilmelidir.

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 Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik, yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
5. Mıadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değişimi 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, 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 (TITUBB, 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 İMZA	31.01/2018

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

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

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



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 / 1
Malzeme Kodu :	JENS05207	INTRODUSER SET, AORTIK STENT GREFT İÇİN & GR1182, KR1223, KVI1200			SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu	62307	RADYOLOJİ AD			Bölüm İstem No :55395
					Düzenleme Tarihi :31/01/2018

Şartname Metni :

1. Torasik abdominal aorta endovasküler stent greft uygulamaları için uygun olmalıdır.
2. Hemostatik valfi hiçbir şekilde dışarı kan vermeyecek yapıda kanama kontrollü olmalıdır.
3. İşlem sırasında sheath üzerinden birden fazla katater ve guide wire ile aynı anda çalışmaya imkan vermemelidir.
4. Hidrofilik yapıda olmalıdır.
5. 12,14,16,18,20,22,24,26 Fr çap ve 28 cm uzunlukta ebatları 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 Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemedен imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
5. Mıadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, 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 (TITUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
10. Teklif veren firma, ihalelerde değerdendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN
AD/BD/BİRİM

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN
AD/BD/BİRİM SORUMLUSU

TARİH
VE İMZA

RADYOLOJİ AD

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bülteni (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görüldü ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunun belirtilmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bülteni bu forma eklenebilir.

Satın Alma Bülteni oluşturulurken satın alınacak ürünün özellikleri ve taşınması gereken şartlar açıklanır ve uygun olduğu yerde aşağıdakileri içermelidir.

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 4
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	26

Malzeme Kodu	JENS05005	KATETER, BALON, PERİFERİK, ANJİYOPLASTİK, 018", MONORAIL & GR1013, KR1099, KV1257	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu	62308	RADYOLOJİ AD	Bölüm İstem No : 55395 Düzenleme Tarihi : 31/01/2018

Şartname Metni :

1. PTA Balon Dilatasyon Kateteri, rapid exchange sisteme sahip olmalıdır.
2. PTA Balon Dilatasyon Kateteri, en az 135 cm shaft uzunluğuna sahip olmalıdır.
3. PTA Balon Dilatasyon Kateteri, 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 olup 8mm çap ise 40mm ve 60mm uzunluklarına sahiptir.
4. PTA Balon Dilatasyon Kateteri, 0.018 inch kılavuz tel ile uyumlu olmalıdır.
5. PTA Balon Dilatasyon Kateteri, proksimalde 3.4F, ve distalde 3.8F ve guidewire çıkış noktasında 3.8 Fr ölçüsünde olmalıdır.
6. PTA Balon Dilatasyon Kateterinin uç kısmı crosstip olmalı ve distalden proksimale en az 30cm lik kısmı hydrophilic coating kaplı olmalıdır.
7. PTA Balon Dilatasyon Kateterinin 2mm, 3mm, 4mm ve 5mm çapları 4F introducer sheath ve 6F (2.0mm) guiding kateter ile uyumlu olmalı ve PTA Balon Dilatasyon Kateterinin 6mm ve 7mm çapları için ise 5F introducer sheath ve 7F (2.33mm) guiding kateter ile uyumlu olmalı ve 8mm çapı ise 6F introducer sheath ve 8F (2.67mm) guiding kateter ile uyumlu olmalıdır.
8. PTA Balon Dilatasyon Kateteri balonun distal ve proksimalinde 2 adet markera sahip olmalıdır
9. PTA Balon Dilatasyon Kateteri malzemesi poliyamidedir olmalıdır.
10. PTA Balon Dilatasyon Kateteri, disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında olup kutu üzerinde kaç Fr introducer ile çalışacağı atmosfer basıncı ve son kullanım tarihi bulunmalıdır.

Genel Şartlar:

1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksatsız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeneden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
5. Miadlı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı 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 firmanın alacaklarından mahsup 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 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 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 İMZA	31/01/2018

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	27
Malzeme Kodu : JENS05114	KATETER, MIKRO, NOROVASKULER, AYRILABİLİR BALON GONDERİMİ İÇİN & GR2019	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu : 62309	RADYOLOJİ AD	Bölüm İstem No : 55395
		Düzenleme Tarihi : 31/01/2018

Şartname Metni :

- Balonu yerleştirmeye ve balon taşıma amaçlı özel taşıyıcı kateter 2,7 F lik gövde ve giderek incelen ve daha esnek yapıya sahip 1,8 F uç yapısına sahip olmalıdır.
- Kateterin ucunda balon yerleştirilmesini sağlayan özel mikro tüp bulunmalıdır. Kateter uzunluğu 165 cm olmalıdır.
- Kateter gerçek akış kontrollü olmalı, çok küçük kan akışı ile hareket yeteneği kazandıran özel püslü tüpten yapılmış olmalıdır. Özel hydrospeed2 materyali ile hidrofilik kaplanmış olmalıdır.
- 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 U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
 - Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
 - Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
 - Miadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
 - 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 mahsup edilecektir.
 - Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, ÜTS vb.) kayıtlı 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 (TITUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
 - Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU

TARİH

VE İMZA

RADYOLOJİ AD

31.01.2018

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

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

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	28

Malzeme Kodu : JENS05024	KATETER, OKLUZYON, TEKRAR LUMENE GİRİM, SUBİNTİMAL GECİS, İGNELİ & GR1120, KR1120, KV1277	SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395
Şartname Kodu : 62310	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 31/01/2018

Şartname Metni :

- Oklüziv lezyonlarda plak içinde yol açarak ilerleyebilmektedir.
- Cihazın ağzı açıkken geçiş profili 0.039 inç olmalıdır.
- Şaft uzunluğu 90 ve 140 cm olmalıdır.
- 6F intradücerle çalışabilmektedir.
- Mikrokateret ile birlikte çalışmalı ve mikrokateret uzunluğu 82 ve 132cm olmalıdır.

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 U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
- Ambalajlar aynı boyda dayanaklı malzemenin imal edilmiş olup kırık, ezik, yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
- Malzemeler teslim sonrasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat sonrasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
- Miadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
- 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 malzemenin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
- Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
- Malzemenin 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.

31.01.2018

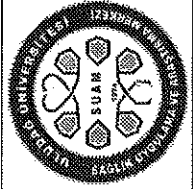
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZA	31.01.2018

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Biddingi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görürse ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunun belirtilmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma Biddingi bu forma eklenebilir.

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

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



UU-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 / 1
Malzeme Kodu :	JENS05027	KATETER, TROMBOLİZ, PERİFERİK, INFUZYON & GR1041, KR1204		SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*)	
Şartname Kodu	62311	RADYOLOJİ AD		Bölüm İstem No : 55395	
				Düzenleme Tarihi : 31/01/2018	29

Şartname Metni :

1. Akut trombüslerde etkin trombolitik uygulamalar için uygun özellikte olacaktır
2. 2,5-5F arasında olabilir çok sayıda yan delikli yapıda olmalıdır.
3. İnfüzyon 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 U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
8. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik, yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
9. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
10. Miadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
11. 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
12. 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 malzemenin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
13. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
14. Malzemeniyi 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.

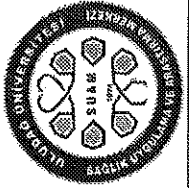
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZA	31.01.2018

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

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

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	32
Malzeme Kodu : JENS05038	KILAVUZ TEL, MIKRO, NOROVASKÜLER, 014", DISTALI HIDROFİLİK, 260CM VE USTU & GR1098	SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395
Şartname Kodu : 62312	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 31/01/2018

Şartname Metni :

1. Bu kılavuz tellerin distal yumuşak kısımları 3 cm olmalıdır. Mikroklavuz tel 0.014 inç olmalıdır.
2. Shaftı sert olanlar tercih edilecektir.
3. Sert shaftlı extrasupport telin distal ucu platinumdan yapılmış olmalıdır.
Genel Şartlar:
1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksanzsız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanaklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde 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 miatlı 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 firmanın alacaklarından mahsup 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 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 yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
10. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

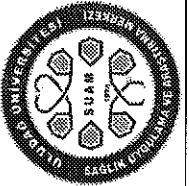
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZA	31.01.2018

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Sartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görülür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunun belirtilmesi ve her sayfa için imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenebilir.

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

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-VLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 4
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	31

Malzeme Kodu : JENS05127	STENT, PERFERİK, VASKÜLER, İLAC SALINIMLI, KENDİLİĞİNDEN ACILAN, MONORAIL & GR1141	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu : 61598	RADYOLOJİ AD	Bölüm İstem No : 55395
		Düzenleme Tarihi : 15/12/2017

Şartname Metni :

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

1. Stentler periferik arter ve iliak arterlerin ve SFA (yüzeysel femoral arterlerin)' in semptomatik damar hastalıklarında transluminal (anjiyoplasti PTA) tedavi sonrasında veya direkt yerleştirilmesi için üretilmiş ürünler olmalıdır.
2. Stentler nitinolden üretilmiş self expandable (kendiliğinden genişleyen) yapıda olmalıdır.
3. Esnek (FLEXIBLE) yapıda olup, kan temasıyla tüp lümen biçiminde güçlü tam açılım sağlayabilmelidir.
4. Stentim tam lümen yerleştirme için her iki ucunda dört adet altın belirteçleri olmalıdır.
5. Önceden yüklenmiş bir 6.0 ve 7.0 Fr. sheat ile uygulayıcıya kolaylık sağlamalıdır.
6. Maksimum esneklik için kırılmadan veya sıkıştırarak yerleştirme için tasarlanmış olmalıdır.
7. Stentler açık polimerli pakhtaxel ilacını üzerinde ihtiva etmelidir.
8. Stentim azami kateter (shaft) boyutu 6 FR. Kalınlıkta 80 ve 125 cm, 7FR. Kalınlıkta 125 cm olarak seçilebilmelidir.
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 ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksanız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
12. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
13. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
14. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibari ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
15. Miadi yaklaşılan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
16. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alınlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
17. 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 malzemenin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
18. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi 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, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZA	15.12.2017

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

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

Malzeme Kodu	JENS05294	STENT, VASKULER, PERİFERİK, GREFT KAPLI, PTFE'Lİ, BALONLA SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*) ACILAN, MONORAIL & GR1143, KR1165, KV1177
Şartname Kodu	61597	Bölüm İstem No : 55395 Düzenleme Tarihi : 15/12/2017

Şartname Metni :

1. Stent-grefin yapısı ortada ePTFE greft, içte ve dışta stent şeklinde olmalıdır.
2. Malzeme steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
3. Stent Çapları 3-5mm arasında değişmektedir. Stent uzunluğu 9-26mm arasında değişmelidir.
4. 7 F guiding katetere geçebilmelidir.
5. Malzemeler ambarmıza sipariş miktarları kadar tam ve noksanzı olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, endikasyon dışı kullanım olduğu durumlarda sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
7. Malzemeler ambarmıza sipariş miktarları kadar tam ve noksanzı olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
8. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
9. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin imal edilmiş olup kırık, ezik, yırtık, ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
10. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı 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 miatlı olan malzemelerle değiştirmesi 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 firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
13. 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 malzemenin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.
14. Malzemeler Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen şartlara uygun olmalıdır.
15. Malzeme 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.
16. 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 İMZA	15/12/2017

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

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

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

	Dok.Kodu : FR-YLY-04		İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1 33
	Rev. No : 00		Rev.Tarihi :	
Malzeme Kodu : JENS05057	STENT, VASKULER, PERİFERİK, KENDİLİĞİNDEN ACILAN, NİTİNOİL, 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, periferik uygulamalarda kullanılmak üzere Self Expandable (kendiliğinden açılan) özellikte olmalıdır.
2. Stent, 0.035 inç kılavuz tel üzerinden taşınabilmelidir.
3. Stentin açılması tutaç kısmındaki dönebilen tekerlek (thumb wheel) ile kontrol edilmelidir
4. Stent, monorail olmalı ve tek operatörün kullanmasına olanak sağlamalıdır.
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 kullanıma 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. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksanız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
10. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
11. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik, yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
12. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
13. Miadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
14. 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
15. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemenin 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 (TITUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.
18. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN
AD/BD/BİRİM

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN
AD/BD/BİRİM SORUMLUSU

TARİH
VE İMZA

RADYOLOJİ AD

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

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

- Ürün onayı, 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

Dok.Kodu : FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 2
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	34

Malzeme Kodu : JENS01574	TPS SET & GR1054	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu : 61595	RADYOLOJİ AD	Bölüm İstem No :55395
		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 markırlı flexcor,curve uçlu FEB introducer,

b.1 adet 16Gauge,52.0cm,stainless steel Ross Needle,

c.1 adet radyopak,TFE,9Fr,45.5cm 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 dilatatör

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 olmalıdır.

3. Ürün steril ambalajında bulunmalıdır.

4. 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.

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

6. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.

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

8. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

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

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

11. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.

12. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibari ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.

13. Miadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.

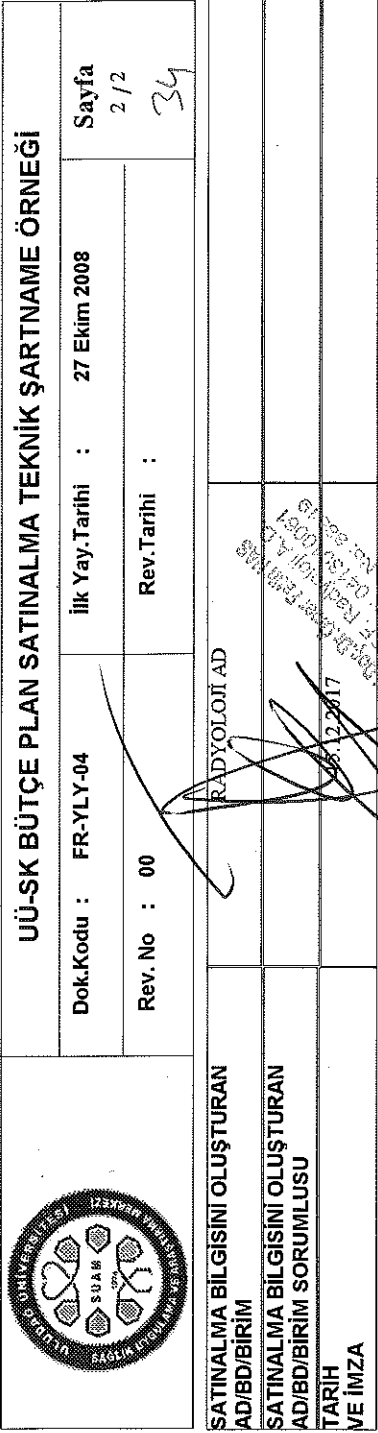
14. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığı alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.

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

16. Malzemeler Sağlık Bakanlığının 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 (TITUBB, ÜTS vb.) ile SUT kodu tanımlamalarındaki yanlış veya eksik beyandan dolayı kurumun uğrayacağı tüm maddi manevi zarardan sorumludur.

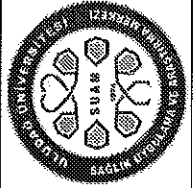
18. Teklif veren firma, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.



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

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

- Ürün onayı, 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

Dok.Kodu : FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 2
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	35

Malzeme Kodu : JENS04947	VERTEBROPLASTI, PERKUTAN POSTERIOR, VERTEBROPLASTI CIMENTOSU, PMMA & 102295	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395
Şartname Kodu : 61673	RADYOLOJİ AD.	Düzenleme Tarihi : 25/12/2017

Şartname Metni :

Aşağıdaki konfigürasyonlardan birine uygun teklif 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 monomerdan (2 flakon) oluşmalıdır.
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 özellikte olmalıdır.
- 2.Konfigürasyon;
1. 1 adet PMMA içerikli cement den oluşmalıdır.
2. PMMA içerikli cement toz ve opak madde halin de toplam da iki parçadan oluşmalıdır.
3. Cement karlıdığında ortalama ameliyathane koşulun da en az 6 dakikada donmalıdır.
4. Cement karlıdığında toplamda 15 cc olmalıdır.
- 3.Konfigürasyon;
- 1- Osteoporotik vertebral kompresyon kırıkları tedavisinde uygulanabilir özellikte olmalıdır.
- 2- Cement içeriğinde; Poly(Methyl-Methacrylate), Solid Polimer, Barium Sulfat ve Hdyroxyapatite olmalıdır.
- 3- Sadece Vertebroplasti ve Kifoplasti uygulamaları için üretilmiş olmalıdır.
- 4- Cement kapalı sistem içerisinde olmalıdır ve bu sistem içerisinde karıştırılıp, uygulanabilmelidir.
- 5- Cement yüksek vizkoziteli olmalıdır.
- 6- Cement karıştırıldıktan sonra en fazla 64 santigrat dereceye kadar ısınmalıdır.
- 7- Cement karıştırıldıktan 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 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 Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibari ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde 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 miatlı 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, 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 (TITUBB, 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.

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



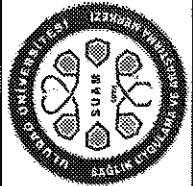
UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 2 / 2
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	35
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD.	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	25.12.2017	

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

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

- Ürün onayı, 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

Dok.Kodu :	FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008	Sayfa
Rev. No :	00	Rev.Tarihi :		1 / 2
				36
Malzeme Kodu :	JENS04450	VERTEBROPLASTI, PERKUTAN POSTERIOR, VERTEBROPLASTI KITI, STERİL, PLASTİK & 102285	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)	
Şartname Kodu	61674	RADYOLOJİ ANABİLİM DALI	Bölüm İstem No : 55395	
			Düzenleme Tarihi : 25/12/2017	

Şartname Metni :

Aşağıdaki konfigürasyonlardan birine uygun teklif 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 monomerdan (2 flakon) oluşmalıdır.

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 tanyalium 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 özellikte olmalıdır.

2.Konfigürasyon;

1. 1 adet PMMA içerikli cement den oluşmalıdır.

2. PMMA içerikli cement toz ve opak madde halin de toplam da iki parçadan oluşmalıdır.

3. Cement karıldığında ortalama ameliyathane koşulu da en az 6 dakikada donmalıdır.

4. Cement karıldığında toplamda 15 cc olmalıdır.

3.Konfigürasyon;

1-Osteoporotik vertebral kompresyon kırıkları tedavisinde uygulanabilir özellikte olmalıdır.

2-Cement içeriğinde; Poly(Methyl-Methacrylate), Solid Polimer, Barium Sulfat ve Hdyroxyapatite olmalıdır.

3-Sadece Vertebroplasti ve Kifoplasti uygulamaları için üretilmiş olmalıdır.

4-Cement kapalı system içerisinde olmalıdır ve bu system içerisinde karıştırılıp, uygulanabilmelidir.

5-Cement yüksek vizkoziteli olmalıdır.

6-Cement karıştırıldıktan sonra en fazla 64 santigrat dereceye kadar ısınmalıdır.

7-Cement karıştırıldıktan 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. Malzeme 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 Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.

3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.

4. Malzeme teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde 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 miatlı 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.

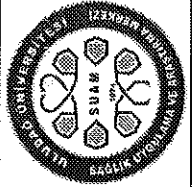
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, ÜTS vb.) kayıtlı ve onaylı bar-kod (EAN 13 uyumlu) numarasının, birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunması zorunludur.

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

9. Malzeme 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, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YYLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 2 / 2
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	36
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM		
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA		

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

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

- Ürün onayı, 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

Dok.Kodu : FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	37

Malzeme Kodu : JENS05181	BIYOPSİ İĞNESİ TAM OTOMATİK (DEĞİŞİK EBATLARDA) & OR2280	SATINALMA BİLGİSİ (SARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395
Şartname Kodu	61676	Düzenleme Tarihi : 25/12/2017

Şartname Metni :

1. Sistem tek elle kurulabilir olmalı ve kanül iğnesi, styilet kısımları ayrı ayrı kurulabilmelidir.
2. İğne ultrason ve CT altında yüksek görünürlük (ekojenik) özelliğine sahip olmalıdır.
3. İğnenin bağlandığı tabanca, kolay kullanımlı basitçe kurulabilen, ergonomik yapıda olmalıdır.
4. Ultrason ve BT eşliğinde biyopsi alınma uygun olacak şekilde hafif ve kolay kullanımlı olmalıdır
5. İğneni 22mm penetrasyon derinliği olmalıdır. Penetrasyon derinliğine uyumlu olarak 10 cm lik iğneler için 7.8cm, 16cm iğneler için 13.8cm, 20cm iğneler için 17,8 cm uzunluğunda coaxial iğne seçenekleri olmalıdır.
6. Kanülün üzerinde 1 cm aralıklı markerler olmalıdır
7. 20,18,16,14 gauge kalınlık 10,15,20,25 cm uzunluk seçenekleri olmalıdır.
8. Sistemin tutulan yüzeyinde kaymayı önleyici tırmak yapısı olmalı ve bu yapı zamansız ateşlemeyi engellemek için ateşleme düğmesinin bulunduğu yüzeyden farklı karşılıklı iki yüzeyde olmalı.
9. İğne ile kullanılacak tabanca küçük yapılı ve tüm uygulama ataçmanları ile tam uyumlu olmalıdır.

Genel Şartlar:

1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksanzı olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanaklı malzemenin imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde 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 miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığını alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, 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 (TITUBB, 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 İMZA	25.12.2017

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

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

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

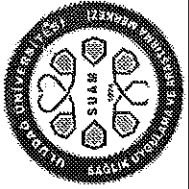
Dok.Kodu :	FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008	Sayfa	1 / 4
Rev. No :	00	Rev.Tarihi :			38
Malzeme Kodu :	JENS05079	BIYOPSİ İĞNESİ, DOKU ALAN, YARI OTOMATİK & OR2270	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)		
Şartname Kodu	62314	RADYOLOJİ AD	Bölüm İstem No	: 55395	
			Düzenleme Tarihi	: 31/01/2018	

Şartname Metni :

1. Biopsi iğnesi coaxial çalışan trucut sistemde ve mükemmel doku örneği alabilececek özelliğe sahip olmalıdır.
 2. İğne üzerinde derinlik ve ölçü belirleyici cm markerler olmalıdır.
 3. Tetiklemeyen önce iğnenin 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 ayanı için iki basamaklı olmalıdır.
 6. Biopsi alımında iğnenin bağlandığı sistem, kolay kurulabilen bir mekanizmaya sahip olmalıdır.
 7. Tabanca iki parmak tutacağı ile tutulmalı ve baş parmak ile atış gerçekleştirilmelidir.
 8. İğnenin kalınlık ölçüsünü, çapını (gauge) kolaylıkla belirlemeyi sağlayan renk sistemine sahip olmalıdır ve tabanca üzerindeki görülebilmelidir.
 9. İğne ultrason ve CT altında yüksek görünürlük (ekojenik) özelliğine sahip olmalıdır.
 10. İğnenin alacağı parçanın uzunluğu ayarlanabilmeli ve 9,5 mm ile 19 mm lik parçalar alabilmelidir, alınan doku örnekleri iğneden kolayca alınabilmelidir.
 11. İğne ile kullanılacak tabanca küçük yapılı ve tüm uygulama ataçmanları ile tam uyumlu olmalıdır.
 12. Set içinde (13g, 15g, 17g, 19g) ölçülerinde bölümün isteğine uygun uzunlukta coaxial iğneler bulunmalıdır
- Genel Şartlar:
1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksanız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
 2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
 3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" n de belirtilen bilgiler olacaktır.
 4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde 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 miatlı 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 firmanın alacaklarından mahsup 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 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 yanlış-xeşa 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 İMZA	31.01.2018

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



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu :	FR-VLY-04	İlk Yay.Tarihi :	27 Ekim 2008	Sayfa
Rev. No :	00	Rev.Tarihi :		1 / 1
				29

Malzeme Kodu :	JENS05042	EMBOUZAN, KOIL, NOROVASKULER, ELEKTROLİZLE AYRILAN SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) & GR1103
Şartname Kodu	61677	RADYOLOJİ AD
		Bölüm İstem No : 55395
		Düzenleme Tarihi : 25/12/2017

Şartname Metni :

- Coillar beyin ve vücudun diğer damarlarında rastlanan anevrizmaların, fistüllerin, malformasyonların veya diğer rahatsızlıkların stiper selektif embolizasyonunda kullanılan platinden yapılmış hafızalı sarmallardır.
 - Sarmallar çeşitli uzunluk ve diyetrede olmalı ve çeşitlilik günlük pratikte görülen tüm serebral anevrizmaların tedavisi için uygun olmalıdır. Sarmalların çeşitliliğini gösterir bir liste verilmelidir.
 - Sarmalların istenildiğinde geri alınabilmesi veya bırakılabilmesi için bir kılavuz tele eklenmiş olmalıdır..
 - Sarmalın bırakılmasında kullanılan 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 formda günlük hayatta karşılaşılan tüm anevrizma şekil ve büyüklükleri tedavi edilebilmelidir. Sarmalların mevcut form ve boyutları teknik dotalar ile belgelenmelidir.
 - Sarmalların diyetreleri 0.010-0.018 inç arasında değişik çapta olabilir.
- Genel Şartlar:
- Malzeme ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksanız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
 - Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
 - Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
 - Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
 - Miadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değişimi 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
 - 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 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 yeterli miktarda numune getirecektir.

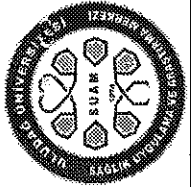
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	
TARİH VE İMZA	25.12.2017

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

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

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 1
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	40
Malzeme Kodu : JENS06056	KATETER, BALON, ANITYOPLASTI,018", OTW, UZUN BALONLU (EN AZ 10CM) & GR1015, KV1259, KR1101	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu : 61680	RADYOLOJİ AD	Bölüm İstem No : 55395
		Düzenleme Tarihi : 25/12/2017

Şartname Metni :

- 4F-5F intradücer ile uyumlu olmalıdır
 - 2, 2,5, 3, 3,5, 4, 4,5, 5, 5,5, 6 mm çaplarda balonlar olmalıdır. Uzunluklar 2-10mm dahil ve ara boylarda seçilebilmelidir.
 - Bu malzeme 0.018 inç guide wire ile tam uyumlu olmalıdır. Over the wire sistem olmalıdır.
- Genel Şartlar:
- Malzemeler ambarınıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
 - Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
 - Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
 - Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
 - Miadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
 - 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 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.
 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 İMZA	25.12.2017

(*) İstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Şartname) bu bölümde belirtilir. Gerekli görülür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuğunun belirtilmesi ve her sayfa için imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenebilir.

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

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

Bu Doküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



UÜ-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 :	41
Malzeme Kodu : JENS04887	KATETER, BALON, PERFERİK, ANJIYOPLASTİ, 035" OTW,GENİS CAPLI (EN AZ 14MM) & GR1007, KR1093, KV1251	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395
Şartname Kodu : 61682	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 25/12/2017

Şartname Metni :

1. Düşük profilili 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 çaplarda olmalıdır.

Genel Şartlar:

1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksatsız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemedен imal edilmiş olup kırık, ezik, yırtık ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde 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 miatlı 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, 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 (TITUBB, 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	YRD.DOC.DR. ÖMER FATİH NAS
TARİH VE İMZA	25.12.2017

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

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

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

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



UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-PLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 1 / 4
Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	42
Malzeme Kodu : JENS05102	KILAVUZ TEL, MIKRO, NOROVASKULER, 014", DISTALI HIDROFLİK, 260CM VE USTU, SERT & GR1099	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*) Bölüm İstem No : 55395
Şartname Kodu : 61686	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 25/12/2017

Şartname Metni :

1. Mikro Kılavuz Tel Nitinol ve Paslanmaz Çelik alaşımdan üretilmiş olmalıdır. Bu sayede daha iyi tork verilebilmelidir.
2. Telin distal ucu birçok kere şekillendirilebilir coil yapısında olmalıdır.
3. Mikro Kılavuz Telin 35 cm lik distal kısmı NitinolHypotube 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 gözükmelidir.
6. Mikro Kılavuz telin 200 cm ve 300 cm uzunluk seçenekleri olmalıdır.
7. Mikro Kılavuz telin Soft ve Standart olmak üzere iki 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 kaygan bir hidroflilik polimer malzeme ile kaplı olmalıdır. Geriye kalan proksimal shaft ise Teflon-PTFE kaplı olmalıdır.
10. Mikro Kılavuz telin kutusunun içinden 1 adet Torklama Kiliti ve 1 adet Kılavuz tel introducer'i çıkmalıdır. Mikro Kılavuz tel tek tek, disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır.

Genel Şartlar:

1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksatsız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik, yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde 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 miatlı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
6. Malzemelerin firma tarafından vaka başı getirilip kullanıldığını alımlar için, güncel SUT hükümlerine aykırı kullanım olduğu durumlarda (endikasyon dışı vb.), sorumluluk firmaya ait olup, SGK tarafından yapılacak kesintiler firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
7. Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, 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 (TITUBB, 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 İMZA	25/12/2017



UÜ-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 :	43
Malzeme Kodu : JENS05122	SET, İLK GRİM, MKRO, VASKULER, PEDAL & GR1051, KR2072, KVI1284	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu : 61687	RADYOLOJİ AD	Bölüm İstem No : 55395
		Düzenleme Tarihi : 25/12/2017

Şartname Metni :

- 0.018 platinyum ucu yumuşak, sert şafırlı kılavuz tel ve 4F dilatörden oluşan koaksiyal 0.018 teli rahat takip edebilecek dilatörün uç kısmı eksizyon yapmaksızın geçişe uygun bir sistem olmalıdır.
- Bir mikro ekोजनیک ponksiyon iğnesi bulunmalı, 21 gauge 4 cm boyutunda olmalıdır.
- Küçük dilatör çekildiğinde 4F dilatörün içi 2.9 fr. Kalınlıkta kılavuz tel veya balon kateter kabul edebilecek lümeneye sahip olmalıdır.
- İntroducer uzunluğu normal micropunctur'dan kısa, 7 cm olmalıdır.
- Malzeme steril ve orjinal ambalajında teslim edilmelidir.
- Ambalajlar üzerinde sterilizasyon yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.
- Kılavuz tel platin ucu paslanmaz çelik ya da nitinol olmalıdır.
- Ürün paketi içerisinde bir adet check-flo hemostatik valve bulunmalıdır.

Genel Şartlar:

- Malzeme ambaramıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
- Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
- Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin imal edilmiş olup kırık, ezik, yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
- Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
- Miadı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi 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 firmanın alacaklarından mahsup edilecektir.
- Sağlık Bakanlığı tarafından yayınlanan güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği" kapsamındaki ürünler için, mevzuata göre uygulanan kayıt sisteminde (TITUBB, ÜTS vb.) kayıtlı 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.
- Malzemenin 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, ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

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

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

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

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

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



ÜÜ-SK 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 :	44
Malzeme Kodu : JENS05031	SET, İLK GİRİM, MİKRO, VASKÜLER, PEDIATRİK & GR1050, KR2071, KV1283	SATINALMA BİLGİSİ (ŞARTNAME) (*)
Şartname Kodu	61688	Bölüm İstem No : 55395
	RADYOLOJİ AD	Düzenleme Tarihi : 25/12/2017

Şartname Metni :

1. Bir mikro tek duvar ponksiyon iğnesi, 0.018 ucu yumuşak şaftı sert kılavuz 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 kılavuz tel kabul edebilecek lümene sahip olmalıdır.
 3. Özellikle skarlı, daha önce anjiyografi yapılmış arterlerden ve çocuk hastalarda ince damarlardan girilirken yüksek performans göstermelidir.
 4. Malzeme steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
 5. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.
 6. Kılavuz tel platin uçlu paslanmaz çelik ya da nitinol olmalıdır.
 7. 3F ve 4F seçenekleri olmalıdır.
 8. Dilatör 5 cm ya da 10 cm uzunluğunda olmalıdır.
 9. İntradücer setler 3F ve 4F kalınlıkta, en az 10 cm den uzun olmamalıdır.
 10. Özellikle skarlı, daha önce anjiyografi yapılmış arterlerden ve çocuk hastalarda ince damarlardan girilirken yüksek performans göstermelidir.
- Genel Şartlar:**
1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksatsız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
 2. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
 3. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemeden imal edilmiş olup kırık, ezik, yamuk ambalaj olmayacak, etiket üzerinde güncel "Tıbbi Cihaz Yönetmeliği"n de belirtilen bilgiler olacaktır.
 4. Malzemeler teslim esnasında en az 2 (iki) yıl miatlı olmalıdır. Üretim tarihi itibarı ile iki yıldan daha kısa miatlı ürünlerde teslimat esnasında ki ürün üretim tarihi, teslimat tarihinden en fazla üç ay öncesi olmalıdır.
 5. Miadlı yaklaşan malzemeler için, son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı 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 firmanın alacaklarından mahsup 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 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 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 İMZA	25.12.2017