

T.C.
ERCIYES ÜNİVERSİTESİ
DÖNER SERMAYE İŞLETMESİ
TEL : 437 49 20 Fax : 437 52 88

KAYSERİ
SAYI : B.30.2.ERC.0.70.81.00
KONU: Teklif Mektubu Hakkında

KAYSERİ
03/02/2022

Üniversitemiz Tıp Fakültesi ÇOCUK CERRAHİ A.D bölümünün ihtiyacı olan aşağıda cins ve miktarları belirtilen malzemelere ihtiyaç vardır.

Müesseseniz tarafından ilgili malzemelerin temini mümkün ise birim fiyatı üzerinden teklif verilmesini rica ederim.

SELMA ÖZLÜ
HASTANE MÜD. YRD.

S.no	malzemenin cinsi	Miktarı	Birim fiyatı
1	13 KALEM MALZEME ALIMI		
	MALZEME LİSTESİ EKTEDİR!!!		
	NOT: EKTEKİ BELGENİN DE DOLDURULURAK İMZALI VE KAŞELİ BİR ŞEKİLDE TEKLİF VERİLMESİ GEREKMEKTEDİR!		
	Aşağıdaki açıklamaları dikkate alarak teklif vermeniz önemle rica olunur.		
1	Teklif mektupları firma başlıklı kağıtlara yazılacaktır.		
2	Zamanında verilmeyen, açık adres, kaşe ve imza olmayan, silinti ve kazıntı olan teklifler değerlendirilmez.		
3	Teklif zarfları kapalı olmalı ve teklif konusu zarfın üzerine yazılı olmalıdır.		
4	TEKLİF MEKTUPLARINA HASTA ADI VE ÜRÜN BARKODU YAZILMALIDIR.		
5	İstekli firmalar; sosyal güvenlik kurumunun yayınlamış olduğu Sağlık Uygulama Tebliği (SUT) hükümlerine göre teklif etmiş oldukları malzemeler ile ilgili, malzemenin ek-3 listesinde olup olmadığını, malzemenin Ek-3 listesinde olması durumunda, SUT kodunu firma orijinal antetli kağıda yazarak bildireceklerdir.		
6	Teklif edilen ürünlerin, markası ve ambalaj şekli yazılmalıdır. Teklif edilen ürünlerin, birim fiyatı rakam ve yazı ile yazılmalıdır.		
7	Teklif edilen ürünlerden, teklif mektubu ile birlikte numune getirilecek numunesi getirilemeyecek cihazlar için katalog gönderilecektir.		
8	Sipariş edilen malzemeler depoya teslim edilirken, kesilen faturanın üzerinde malzemelerin barkod kodları bulundurulmalıdır.		
9	Satınalma konusu olan malzemeler; Şu anda hastanemizde yatarak tedavi gören hastalara kullanılacağı için acilen temin edilmesi gerektiğinden, teklif mektubunun 1 GÜN içerisinde verilmesi, malzemelerin de en geç 2 GÜN içerisinde teslimi sağlanacaktır.		
10	Ödeme sırasının ve gününün belirlenmesinde; Döner Sermayeli İşletmeler Bütçe ve Muhasebe Yönetmeliğinin 22. maddesi hükümleri uygulanacaktır.		
11	Bu ilan tarihinden önceki son 1 (bir) yıl içerisinde, İdaremizin yapmış olduğu doğrudan temin alımlarında, taahhütlerini layığı ile yerine getirmediği tutanak ile tespit edilen isteklilerin, teklifleri kabul edilmeyecektir.		
12	Fatura tarihinden ödemeye kadar geçen süre içerisinde firmalar vade farkı ya da faiz talep etmeyeceklerdir		

NOT : NOT:SOSYAL GÜVENLİK KURUMU BAŞKANLIĞI'NIN 26.11.2015 TARİHLİ DUYURUSUNDA,

‘Yatarak tedavide kullanılan ancak MEDULA sisteminde SUT kodlarına tanımlı olmayan hiçbir tıbbi malzemenin 01/12/2015 tarihinden itibaren sağlık hizmeti sunucuları tarafından MEDULA sistemine hizmet kaydının yapılamamağı, ilgili firmalarca eşleştirme yapılmayan veya yeni imal-ithal edilen ürünlerin, MEDULA sistemine tanımlanabilmesi için, ilgili firmalarca anı Kurumun hazırlanmış olduğu Tıbbi Malzeme Başvuru Kılavuzunda belirtilen esaslara göre ürün eşleştirme işlemlerini gerçekleştirmeleri zorunludur. İdareimizce; Eşleştirilen ürünlerin tamamen firmaların beyanı esas alınarak Medula sistemine kaydedilmiş olması sebebi ile yanlış eşleştirme olduğunun herhangi bir tespit edilmesi halinde oluşan zararlar firmalardan tazmin edilecektir. İdareimizce; bir tıbbi malzemenin hizmet kaydının yapılabilmesi için ürünün, satın alındığı tarih itibarıyla TİTUBB sisteminde ‘Sağlık Bakanlığı (S.B. Durum)’ durumunun uygun olması, hastaya kullanıldığı tarihte de Medula sisteminde tanımlı olması gerekmektedir.’ Hususları belirtilmiştir.

İdareimizce istekli firmalarca sunulan tekliflerin değerlendirilmesi için, Sosyal Güvenlik Kurumu Başkanlığı'nın 26.11.2015 tarihli duyurusunda belirtilen esaslar dikkate alınarak tekliflerin sunulması gerekmektedir.

Teklif mektuplarının en geç 07/03/2022 mesai bitimine kadar E.Ü.Döner Sermaye İşletmesi'ne bırakılmasını rica ederim. e-mail yoluyla gönderilen kabul edilmemektedir.

Sıra No	SUT Kodu	SUT Adı	SUT Fiyatı	Malın veya Hizmetin Cinsi	Birimi	Miktarı



T.C.
ERCIYES ÜNİVERSİTESİ
SAĞLIK UYGULAMA VE ARAŞTIRMA MERKEZİ
MALZEME İSTEK FORMU

1496
K-Q
TSE-ISO-EN
9000

Sayı : B.30.2.ERC.0.01.00.01/
Konu : Malzeme Talebi Hk.

08.12.2021

BAŞHEKİMLİK MAKAMINA

Çocuk Cerrahi Bölümünde kullanılmak üzere aşağıda cins ve miktarı belirtilen özellikli malzeme / hizmete ameliyathanemizde ihtiyaç vardır.
Satın alınmasına müsaadelerinizi arz ederim.

AD Başkanı / Ünite Amiri
Prof. Dr. Cüneyt TURAN

(Signature)

SATINALMA KOMİSYON BAŞKANI

(Signature)
...../...../20.....

Sıra No	Depo Malzeme Kod Numarası	SUT Kodu	SUT Adı	SUT Fiyatı	Malın veya Hizmetin Cinsi	Birimi	Miktarı
1	150.03.03.02.64.04.001	UR1031		540	Deae Sephadex Vur Enjeksiyon Materyali	ADET	100
2	150.03.03.02.86.09.004	UR1073		293	9.5 Fr 13 Cm Flexor Ureteral Access Sheath	ADET	5
3	150.03.03.02.21.15.010	UR1073		293	9.5 Fr 20 Cm Flexor Ureteral Access Sheath	ADET	5
4	150.03.03.02.21.15.010	UR1073		293	9.5 Fr 28 Cm Flexor Ureteral Access Sheath	ADET	5
5	150.03.03.02.86.03.017	UR1038		129	2.4 Fr 115 Cm N Compass Basket Kateter	ADET	5
6	150.03.03.02.86.03.017	UR1038		129	1.7 Fr 115 Cm N-Gage Nitinol Basket Kateter	ADET	5
7	150.03.03.02.86.03.017	UR1038		129	2.2 Fr 115 Cm N-Gage Nitinol Basket Kateter	ADET	5
8	150.03.03.02.86.03.017	UR1038		129	N Trap Nitinol Basket Kateter	ADET	5
9	150.03.0302.84.02.046	KR1073		110	Roadrunner Hidrofilik Kaph Pc Wire Guides 0.035	ADET	5
10	150.03.03.02.64.04.001	UR1031		540	Sistoskopik (Subureterik) Enjeksiyon İğnesi	ADET	100
11	150.03.03.02.21.15.007	UR1080		3520	Zaontz Üreteral Stent 6 F	ADET	60
12	150.03.03.02.64.02.013	UR1080		3520	Zaontz Üreteral Stent 8 F	ADET	30
13	150.03.03.02.21.15.010	UR1080		3520	Zaontz Üreteral Stent 10 F	ADET	10

38039 Melikgazi-KAYSERİ

Tel: 0 352 207 66 66

Faks: 0 352 437 52 73

e-mail: tfh@erciyes.edu.tr

Dök. Kodu: MC.FR.01

Yayın Tar.: Ağustos 2002

Rev.No: 06

Rev.Tarih: Ekim 2019

DEAE SEPHADEX VUR ENJEKSİYON MATERYALİ TEKNİK ŞARTNAMESİ

08.12.2021

1. Enjeksiyon Materyali 1ml'lik şırıngalar içerisinde bulunacaktır.
2. DEAE Sephadex ve Çapraz-Bağlı Hyaluronik asit içerecektir.
3. Yeni yumuşak doku oluşumu sağlayacak pozitif şarjlı dextranomer içerecektir.
4. Dekstranomer taneciklerinin boyutu en az 80, en fazla 120 mikron olacaktır.
5. Non-rigid partiküllere sahip olacaktır.
6. Polyacrylate-polyalcohol ve pyrolytic carbon etken maddesi içermemelidir.
7. Vücutta alerjik reaksiyon göstermeyecektir.
8. Materyal radyopak özellik göstermeyecektir.
9. Uzak dokulara migrasyon (göç etme) riski bulunmayacaktır.
10. 3.7Fr uygulama iğnesi ile kolay enjekte edilebilmelidir.
11. Ürün raf ömrü minimum iki yıl olacaktır.
12. Ürünlerin tamamı steril orijinal ambalajında olacaktır.

Prof. Dr. Cüneyt TURAN
Çocuk Cerrahi Anabilim Dalı Başkanı

9.5 FR 13 CM FLEXOR URETERAL ACCESS SHEATH TEKNİK DOKÜMANI

08.12.2021

1. Set 1 adet sheath ve buna uyumlu 1 adet obtüratörden oluşmalıdır.
2. Endoskopik ürolojik işlemler sırasında endoskopik cihazların idrar yollarına güvenli geçişini kolaylaştıran bir kanal kurmak için kullanılmalıdır.
3. Dilatör üzerindeki kilit mekanizması, kılıf ve dilatörün aynı anda ilerletilmesi için olanak sağlamalıdır.
4. Kılıfın ve dilatör ucunun dış yüzeyi, yerleştirme işlemini kolaylaştırmak için düşük sürtünmeli, kaygan bir yüzey oluşturmak için hidrofilik kaplı olmalıdır.
5. Access sheath in hub kısmı obtüratörün sheath içerisine kolayca verilebilmesi için geniş ağızlı yapıda dizayn edilmiş olmalıdır.
6. Access sheath in hub kısmında bulunan karşılıklı iki delik bulunmalıdır ve işlem esnasında sheath in sabitlenebilmesi için bu delikler suture geçirilmeye uygun olmalıdır.
7. Sheath in iç lümeni uygun esnekliği sağlamak ve kink riskini minimuma indirmek için sarmal yapı ile örülmüş olmalıdır.
8. Dilatörün distal kısmı tapered yapıda 6 fr çapında olmalı ve pürüzsüz dilatasyona olanak sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
9. İç lümen, cihazın içerisinden güvenli bir şekilde geçişini ve çıkarılmasını kolaylaştırmak için PTFE kaplamaya sahip olmalıdır.
10. 9.5 FR çap ve 13 cm uzunluğunda olmalıdır.
11. Paketin üzerinde sterilizasyon yöntemi, tarihi ve son kullanım tarihi belirtilmiş olmalıdır.
12. Ürünün CE belgesi olmalıdır.

Prof. Dr. Cüneyt TURAN

Çocuk Cerrahi Anabilim Dalı Başkanı

9.5 FR 20 CM FLEXOR URETERAL ACCESS SHEATH TEKNİK DOKÜMANI

08.12.2021

1. Set 1 adet sheath ve buna uyumlu 1 adet obtüratörden oluşmalıdır.
2. Endoskopik ürolojik işlemler sırasında endoskopik cihazların idrar yollarına güvenli geçişini kolaylaştıran bir kanal kurmak için kullanılmalıdır.
3. Dilatör üzerindeki kilit mekanizması, kılıf ve dilatörün aynı anda ilerletilmesi için olanak sağlamalıdır.
4. Kılıfın ve dilatör ucunun dış yüzeyi, yerleştirme işlemini kolaylaştırmak için düşük sürtünmeli, kaygan bir yüzey oluşturmak için hidrofilik kaplı olmalıdır.
5. Access sheath in hub kısmı obtüratörün sheath içerisine kolayca verilebilmesi için geniş ağızlı yapıda dizayn edilmiş olmalıdır.
6. Access sheath in hub kısmında bulunan karşılıklı iki delik bulunmalıdır ve işlem esnasında sheath in sabitlenebilmesi için bu delikler sütür geçirilmeye uygun olmalıdır. Sheath in iç lümeni uygun esnekliği sağlamak ve kink riskini minimuma indirmek için sarmal yapı ile örülmüş olmalıdır. Dilatörün distal kısmı tapered yapıda 6 fr çapında olmalı ve pürüzsüz dilatasyona olanak sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
7. İç lümen, cihazın içerisinden güvenli bir şekilde geçişini ve çıkarılmasını kolaylaştırmak için PTFE kaplamaya sahip olmalıdır.
8. 9.5 FR çap ve 20 cm uzunluğunda olmalıdır.
9. Paketin üzerinde sterilizasyon yöntemi, tarihi ve son kullanım tarihi belirtilmiş olmalıdır.
10. Ürünün CE belgesi olmalıdır.

Prof. Dr. Cüneyt TURAN

Çocuk Cerrahi Anabilim Dalı Başkanı

9.5 FR 28 CM FLEXOR URETERAL ACCESS SHEATH TEKNİK DOKÜMANI

08.12.2021

1. Set 1 adet sheath ve buna uyumlu 1 adet obtüratörden oluşmalıdır.
2. Endoskopik ürolojik işlemler sırasında endoskopik cihazların idrar yollarına güvenli geçişini kolaylaştıran bir kanal kurmak için kullanılmalıdır.
3. Dilatör üzerindeki kilit mekanizması, kılıf ve dilatörün aynı anda ilerletilmesi için olanak sağlamalıdır.
4. Kılıfın ve dilatör ucunun dış yüzeyi, yerleştirme işlemini kolaylaştırmak için düşük sürtünmeli, kaygan bir yüzey oluşturmak için hidrofilik kaplı olmalıdır.
5. Access sheath in hub kısmı obtüratörün sheath içerisine kolayca verilebilmesi için geniş ağızlı yapıda dizayn edilmiş olmalıdır.
6. Access sheath in hub kısmında bulunan karşılıklı iki delik bulunmalıdır ve işlem esnasında sheath in sabitlenebilmesi için bu delikler suture geçirilmeye uygun olmalıdır.
7. Sheath in iç lümeni uygun esnekliği sağlamak ve kink riskini minimuma indirmek için sarmal yapı ile örülmüş olmalıdır.
8. Dilatörün distal kısmı tapered yapıda 6 fr çapında olmalı ve pürüzsüz dilatasyona olanak sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
9. İç lümen, cihazın içerisinden güvenli bir şekilde geçişini ve çıkarılmasını kolaylaştırmak için PTFE kaplamaya sahip olmalıdır.
10. 9.5 FR çap ve 28 cm uzunluğunda olmalıdır.
11. Paketin üzerinde sterilizasyon yöntemi, tarihi ve son kullanım tarihi belirtilmiş olmalıdır.
12. Ürünün CE belgesi olmalıdır.

Prof. Dr. Cüneyt TURAN

Çocuk Cerrahi Anabilim Dalı Başkanı

2.4 FR 115 CM N COMPASS BASKET KATETER TEKNİK DOKÜMANI

08.12.2021

1. Üriner kanaldan taş ve yabancı cisim çıkarmaya uygun olmalıdır.
2. Kateterin uzunluğu 115 cm ve çapı 2.4 fr olmalıdır.
3. Kateter,hafızalı nitinol telden ve fleksible yapıda olmalıdır.
4. Basket kateterin proksimalinde 3 veya 4 tel,distalinde 12 veya 16 tel olmalıdır.
5. Basket kateterin 16 telli distal yapısı; minimum büyüklükteki taşların toplanması ve çıkarılmasına uygun yapıda olmalıdır.
6. Basket kateter sheathi; uretreskopi işlemi esansında manipülasyon ve defleksiyona olanak sağlayacak şekilde flexible yapıda olmalıdır.
7. Basket kateterin çapı 1-1,5 cm olmalıdır.
8. Basket kateterin uç kısmı temas ettiği dokuyu travmatize etmeyecek şekilde atravmatik özellikli dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Kateterin üzerinde plastikten üretilmiş unidex handle ı olmalıdır.
- 10.Tek elle kullanıma imkan veriyor olmalıdır.
- 11.Kateter üretere zarar vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
- 12.Hepsi aynı paket içinde ve steril olmalıdır.
- 13.Paketin üzerinde sterilizasyon tarihi ve son kullanım tarihi belirtilmiş olmalıdır.

Prof. Dr. Cüneyt TURAN
Çocuk Cerrahi Anabilim Dalı Başkanı

1.7 FR 115 CM N-GAGE NİTİNOL BASKET KATETER TEKNİK DOKÜMANI

08.12.2021

1. Basket kateter üriner kanaldan taş ve yabancı cisim çıkarmaya uygun olmalıdır.
2. Basket kateterin uzunluğu 115 cm ve çapı 1,7 fr.olmalıdır.
3. Basket kateterin ayak kısmı 3 telden uç kısmı ise dalgalı 3 nitinol telden oluşmalıdır.
4. Basket Kateter nitinol telden ve fleksible yapıda king yapmayan güçlü, dirençli olmalıdır.
5. Basket açıldığında piramit görünümlü olmalıdır ve balık ağzı şeklinde açılarak taşı karşıdan kavramaya uygun yapıda olmalıdır.
6. Basket kateter kapalı halde iken düz ve basketin tüm nitinol bileşenleri kılıf içinde olmalıdır.
7. Basket kateterin açılmış çapı 8mm veya 11mm olmalıdır.
8. Kateterin üzerinde hand lı olmalıdır.
9. Tek elle kullanıma imkan veriyor olmalıdır.
10. Kateter üretere zarar vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
11. Basket 7.5 Fr kalınlığındaki 250 dereceden fazla defleksiyon kabiliyeti olan fleksible ureterorenoskoplar ile kullanılırken, basket aletin maksimum defleksiyon kapasitesini 12 dereceden fazla bozmamalıdır.
12. Basket 7.5 Fr kalınlığındaki 250 dereceden fazla defleksiyon kabiliyeti olan fleksible ureterorenoskoplar ile kullanılırken, basket alete takılı haldeyken 2 metre su basıncı altında dakikada en az 20 ml irrigasyon gidişine izin vermelidir.
13. Basket fleksible ureteroskoplar ile kullanılırken aletin su kaçırmamasını engelleyerek, iyi bir görüntü altında çalışmaya kolaylık sağlayan, genişliği kendi üzerinden ayarlanabilen adaptörde basketle beraber aynı steril kutu ile verilmelidir.
14. Hepsi aynı paket içinde ve steril olmalıdır.
15. Paketin üzerinde sterilizasyon tarihi ve son kullanım tarihi belirtilmiş olmalıdır.


Prof. Dr. Cüneyt TURAN
Çocuk Cerrahi Anabilim Dalı Başkanı

2.2 FR 115 CM N-GAGE NİTİNOL BASKET KATETER TEKNİK ŞARTNAMESİ

08.12.2021

1. Basket kateter üriner kanaldan taş ve yabancı cisim çıkarmaya uygun olmalıdır.
2. Basket kateterin uzunluğu 115 cm ve çapı 2.2 fr. olmalıdır.
3. Basket kateterin ayak kısmı 3 telden uç kısmı ise dalgalı 3 nitinol telden oluşmalıdır.
4. Basket Kateter nitinol telden ve fleksible yapıda king yapmayan güçlü, dirençli olmalıdır.
5. Basket açıldığında piramit görünümlü olmalıdır ve balık ağzı şeklinde açılarak taşı karşıdan kavramaya uygun yapıda olmalıdır.
6. Basket kateter kapalı halde iken düz ve basketin tüm nitinol bileşenleri kılıf içinde olmalıdır.
7. Basket kateterin açılmış çapı 8mm veya 11mm olmalıdır.
8. Kateterin üzerinde hand lı olmalıdır.
9. Tek elle kullanıma imkan veriyor olmalıdır.
10. Kateter üretere zarar vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
11. Basket 7.5 Fr kalınlığındaki 250 dereceden fazla defleksiyon kabiliyeti olan fleksible ureterorenoskoplar ile kullanılırken, basket aletin maksimum defleksiyon kapasitesini 12 dereceden fazla bozmamalıdır.
12. Basket 7.5 Fr kalınlığındaki 250 dereceden fazla defleksiyon kabiliyeti olan fleksible ureterorenoskoplar ile kullanılırken, basket alete takılı haldeyken 2 metre su basıncı altında dakikada en az 20 ml irrigasyon gidişine izin vermelidir.
13. Basket fleksible ureteroskoplar ile kullanılırken aletin su kaçırmasını engelleyerek, iyi bir görüntü altında çalışmaya kolaylık sağlayan, genişliği kendi üzerinden ayarlanabilen adaptörde basketle beraber aynı steril kutu ile verilmelidir.
14. Hepsi aynı paket içinde ve steril olmalıdır.
15. Paketin üzerinde sterilizasyon tarihi ve son kullanım tarihi belirtilmiş olmalıdır.

Prof. Dr. Cüneyt TURAN
Çocuk Cerrahi Anabilim Dalı Başkanı

N TRAP NITINOL BASKET KATETER TEKNİK ŞARTMANESİ

08.12.2021

1. Basket kateter üriner kanaldan taş ve yabancı cisim çıkarmaya uygun olmalıdır.
2. Kateterin uzunluğu 145 cm ve çapı 2.8 fr olmalıdır.
3. Basket kateterin dizaynı şemsiye şeklinde ve çapı 7 mm olmalıdır.
4. Kateter,hafızalı nitinol telden basket şeklinde örülü olmalıdır.
5. Basket kateterin örgülerinin sıklığı içine 1 mm taşı rahatlıkla alabilecek şekilde olmalıdır.
6. Kateterin üzerinde plastikten üretilmiş pın vise handle 1 olmalıdır.
7. Kateter üretere zarar vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
8. Hepsi aynı paket içinde ve steril olmalıdır.
9. Paketin üzerinde sterilizasyon tarihi ve son kullanım tarihi belirtilmiş olmalıdır.


Prof. Dr. Cüneyt TURAN
Çocuk Cerrahi Anabilim Dalı Başkanı

ROADRUNNER HİDROFİLİK KAPLI PC WIRE GUIDES 0,035 TEKNİK ŞARTNAMESİ

08.12.2021

1. Ürolojik prosedürler sırasında yol açmak ve tıbbi cihazların yerleştirilmesi ve değiştirilmesinde yardımcı olmak için kullanılmalıdır.
2. Kılavuz tel nitinol materyalden imal edilmiş ve bu sayede maksimum defleksiyon sağlamalı, kink oluşumunu engelleyecek özellikte tasarlanmış olmalıdır .
3. Kılavuz telin esnek ucu; geçtiği doku veya cihazların iç lümenlerinin travmatize olmasını engelleyecek şekilde tasarlanmış olmalıdır.
4. Kılavuz telin uç kısmı floroskopik görüntüleme esnasında yüksek görünürlük sağlamaya olanak sağlayacak şekilde platinden imal edilmiş olmalıdır.
5. Hidrofilik kaplamaya sahip olmalıdır ve bire bir tork özelliği olmalıdır.
6. Kılavuz telin standart ve sert shaft seçenekleri bulunmalıdır.
7. Kılavuz telin düz ve açılı uç seçenekleri olmalıdır.
8. Nitinol üzerine tamamı slip coat hidrofilik kaplı polyurethane olmalıdır.
9. Guide wire , 0.035 inch çapta ve 145 cm uzunlukta olmalıdır.
10. Guide wire ı manipüle edebilmek için plastikten üretilmiş Torque cihazı olmalıdır.
11. Uc kısmının 8 cm i fleksible olmalıdır.
12. Hepsi aynı paket içinde ve steril olmalıdır.
13. Paketin üzerinde sterilizasyon tarihi ve son kullanım tarihi belirtilmiş olmalıdır.
14. Ürünün CE belgesi olmalıdır.


Prof. Dr. Cüneyt TURAN
Çocuk Cerrahi Anabilim Dalı Başkanı

SİSTOSKOİK (SUBURETERİK) ENJEKSİYON İĖNESİ ŞARTNAMESİ

08.12.2021

1. İĖne subüreterik enjeksiyon materyalinin uygulaması için uygun olmalıdır.
2. İĖne çapı 3,7 fr olmalıdır.
3. İĖneler tekli steril paketler içerisinde olmalıdır.
4. En az 2 yıl raf ömrü olmalıdır.
5. Raf ömrü 5 yıl olmalıdır.
6. Her kutuda bir adet bulunmalıdır.
7. Dexell VUR enjekte edebilir implant tedavisi kiti ile uyumlu olmalıdır.


Prof. Dr. Cüneyt TURAN

Çocuk Cerrahi Anabilim Dalı Başkanı

ZAONTZ ÜRETERAL STENT TEKNİK DOKÜMANI

08.12.2021

1. Hipospadias veya epispadias onarımı sonrası üretranın stentlenmesi ve postoperatif mesane drenajı için kullanılmalıdır.
2. 6-8-10 Fr çap seçenekleri olmalıdır.
3. 12 cm uzunluğunda olmalıdır.
4. Stent orijinal paketinin içinde koruyucu bir kılıf içerisinde olmalıdır.
5. Paketin üzerinde sterilizasyon yöntemi, tarihi ve son kullanım tarihi belirtilmiş olmalıdır.
6. Ürünün TİTUBB kaydı olmalıdır.
7. Ürünün CE belgesi olmalıdır.

Prof. Dr. Cüneyt TURAN

Çocuk Cerrahi Anabilim Dalı Başkanı