

**UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ**

Dok.Kodu : FR-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

1 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS02377	GLYCOMER VEYA POLYGLECAPRONE 3/0, YUVARLAK, EGRI, SATINALMA BÝLGÝSÝ (PARTNAME) (*)	CİFT İGNE, İGNE BOYU 25-30 MM, İPLİK BOYU 70 CM	
<b>Partname Kodu</b>	44935	AMELİYATHANE	<b>Düzenleme Tarihi :</b> 07/07/2015

**Partname Metni :****YAPISAL ÖZELLİKLER :**

1. Poliglecapon Sütür hammaddesi %75 glikolik asit %25 caprolacton olmalıdır.
2. Emilebilir, monoflamen olmalıdır.
3. Doku destek süresi boyalı sütürlerde 7.gün sonunda enaz %60, boyasızlarda enaz %50, boyalı sütürlerde 14.gün sonunda enaz %30, boyasızlarda enaz %20 olmalıdır. Bunu kanıtlayan Türkçe prospektüsler ihale dosyasında bulunmalıdır.
4. Toplam emilim süresi boyalı sütürlerde en fazla 120 boyasız sütürlerde en fazla 90 gün olmalı ve bunu kanıtlayan Türkçe prospektüsler ihale dosyasında bulunmalıdır
5. Sütüler üretildiği ülke ve Türkiyede geçerli EP farmakopelerine uygun olmalıdır ve bu bilgi türkçe prospektüslerde belirtilmelidir.
6. Malzeme miyadı 5 yıl teslim edildiği tarihte 4 yıl olmalıdır

**PAKETLEME ÖZELLİKLERİ :**

1. Ürünün sevkiyat ve depolama koşullarından etkilenmemesi için çift poşetli ise bir yüzü şeffaf naylon diğer yüzü yırtılmayan, su ve nemden etkilenmeyen kağıttan olmalıdır. tek poşet li ürünler ise soyulabilir kanatları olan aliminyum folyo olmalıdır.
2. Ürünün iç ambalajında, ürünü tanımlayan tüm bilgiler aynen dış poşetteki şekli ve birebir iğne ölçüsü dahil olmak üzere orijinal baskılı olarak bulunmalıdır.
3. Ürünün iç ve dış ambalajındaki basılı iğne ölçüleri poşetten çıkan iğne ile birebir ölçüde olmalıdır.
4. Poşet üzerinde ve içinde bulunması gereken tanımlayıcı bilgi, işaret ve açıklamalar orijinal baskılı olmalı kağıt, etiket gibi yapıştırma işaretlemeler olmamalıdır.
5. Ürünün dış ambalajı açılma esnasında sünmemeli ve birbirine yapışmamalıdır.
6. İç ambalaj açıldığında iğne ve sütürün alınırken zarar görmemesi ve zaman kaybının önlenmesi için iğne portegüyle alınmaya hazır bir şekilde paketlenmiş olmalıdır.
7. Sütürün paketten düz, kıvrımsız ve düğümlemeden çıkabilmesi için paket içindeki sütür kaset şeklinde sarılmış olmalıdır.
8. Sütürün iç, dış ve poşet içindeki bilgilerinde uluslar arası işaretlemeler hariç kısaltma kullanılmamalıdır.

**İPLİK ÖZELLİKLERİ :**

1. Sütüler kaset içinden çıkarılırken helezon biçiminde veya kırılma yapmış, düğümlemiş şekilde çıkmamalı düz ve kullanıma hazır bir vaziyette olmalıdır.
2. Renkli sütürlerin boyası paket içine veya dokulara geçmemelidir.
3. Sütür düğümleri üst üste rahatca oturmalı, açılmamalı ve kaydırarak düğümlemeye kolayca izin vermelidir.
4. Düğüm atarken kopma, saçaklanma ve sıyrılmama yapmamalıdır. Sütür enaz 70 cm uzunluğunda olmalıdır. Sütür USP ölçülerine göre 3/0 kalınlıkta olmalıdır.
5. Sütürler dokudan geçerken doku sürüklemesi yapmamalı, travma yaratmamalıdır.
6. Sütür paketinden çıkarıldığı andan operasyon bitimine kadar iğneden ayrılmamalıdır.
7. Kutu içinden çıkan ve aynı ölçüdeki tüm sütürler birbiri ile farklılık göstermemeli uniform olmalıdır.

**İĞNE ÖZELLİKLERİ :**

1. İğneler dokudan geçerken esnememeli, eğilip bükülüp kırılmamalıdır.
2. İğneler portegüye yerleştikten sonra portegü ağzında yuvarlanmadan sabit durabilmeli bunu sağlamak için iğnelerin dış ve iç yüzeyinde sağa sola ileri geri kaymayı önleyecek şekilde yapılaşmalar olmalıdır.
3. İğneler operasyon boyunca dokudan rahat ve sürekli olarak geçebilmeli bu esnada sivriliğini ve keskinliğini kaybetmemelidir. Numuneler bu maddenin sağlanabilmesi için doku ve benzeri yüzeylerde sınanarak değerlendirilecektir.
4. İğneler elle dokunulduğunda pürüzsüz ve kaygan olmalıdır.
5. İğnelerin portegüyle zarar vermeden alınabilmesi için flat (düzleştirilmiş) bölgesi olmalıdır
6. İğne paketinden çıktığı andan operasyonun bitimine kadar iplikten ayrılmamalıdır.
7. İğneler 5/8 daire curve sahip olacak 26 mm ±2 mm çift iğneli olarak sütüre implant edilmiş ve steril olarak paketlenmiş olmalıdır.



## UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

2 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

--	--	--

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	AMELİYATHANE	ÜROLOJİ A.D.
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	07.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklil görölür 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 tapıması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

3 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

Malzeme Kodu : JENS02904	PETZER SONDA NO:22	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
Partname Kodu : 44966	AMELİYATHANE	Düzenleme Tarihi : 07/07/2015

**Partname Metni :**

1. Ürün soft lateks malzemeden üretilmiş olmalıdır.
2. Tespit kolaylığı için yuvarlak uç yapısı olmalıdır.
3. Drenaj amaçlı olarak üzerinde 2 adet delik bulunmalıdır.
4. 40 cm(±2cm) uzunluğunda olmalıdır.
5. 22 FR kalınlığında olmalıdır.
6. Ürün çift paketli olarak steril edilmiş olmalıdır.
7. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
8. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
9. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
10. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
11. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
12. 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu,  
13. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	AMELİYATHANE	GENEL CER.
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	07.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

4 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

Malzeme Kodu : JENS02905	PETZER SONDA NO:24	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
Partname Kodu : 44967	AMELİYATHANE	Düzenleme Tarihi : 07/07/2015

**Partname Metni :**

1. Ürün soft lateks malzemeden üretilmiş olmalıdır.
2. Tespit kolaylığı için yuvarlak uç yapısı olmalıdır.
3. Drenaj amaçlı olarak üzerinde 2 adet delik bulunmalıdır.
4. 40 cm(±2cm) uzunluğunda olmalıdır.
5. 24 FR kalınlığında olmalıdır.
6. Ürün çift paketli olarak steril edilmiş olmalıdır.
7. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
8. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
9. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
10. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
11. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
12. 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu,  
13. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	AMELİYATHANE	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	07.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbağ/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

5 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS02906	PETZER SONDA NO:26	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b> 44968	AMELİYATHANE	<b>Düzenleme Tarihi :</b> 07/07/2015

**Partname Metni :**

1. Ürün soft lateks malzemeden üretilmiş olmalıdır.
2. Tespit kolaylığı için yuvarlak uç yapısı olmalıdır.
3. Drenaj amaçlı olarak üzerinde 2 adet delik bulunmalıdır.
4. 40 cm(±2cm) uzunluğunda olmalıdır.
5. 26 FR kalınlığında olmalıdır.
6. Ürün çift paketli olarak steril edilmiş olmalıdır.
7. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
8. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
9. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
10. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
11. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
12. 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu,  
13. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	AMELİYATHANE	GENEL CER.
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	07.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması 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.



## UŞ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

6 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS05157	STERİL CERRAHI ELDİVEN, LATEX İCERMEYEN NO:7	<b>SATINALMA BİLGİSİ (PARTNAME) (*)</b>
<b>Partname Kodu</b>	45094	AMELİYATHANE VE STERİLİZASYON ÜNİTESİ
		<b>Düzenleme Tarihi : 08/07/2015</b>

### Partname Metni :

1. Latex içermemelidir.
2. Neofrene veya poliizopreneden üretilmiş olmalıdır
3. Anti allerjik olmalıdır
4. Eltiven tip 4 kimyasallara karşı allerji riskini önlemek amacı ile hızlandırıcı (TİURHM ve MBT) içermemelidir, üretici bu hususu belgelendirmelidir ve ihale dosyasında hastaneye sunmalıdır.
5. Gamma sterilizasyonlu olmalıdır.
6. Eldivenlerin iç kutusunda ve kolide sterilizasyon indikatörü olmalıdır.
7. Eldivenler giyme ve giydirme sırasında kolaylıkla yırtılmamalıdır.
8. Eldivenler uzun konçlu olup bilekten kıvrımalı olmalıdır.
9. Eldiven ve ambalajı yırtık ve delik olmamalıdır.
10. Eldiven eli ve el bileğini iyi kavramalı, el anatomisine uygun olmalıdır.
11. Eldiven dokunma hissini engellemeyecek kalınlık ve esneklikte olmalıdır.
12. Eldiven paketi kontamine olmayacak şekilde, yırtılmadan ve kolay açılabilir olmalıdır.
13. Malzemeler ambarımıza 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 miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
15. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
16. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
17. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
18. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin 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.İsmlama üretilen bir cihaz ise, "İsmlama üretilen cihaz" ibaresini, c.Vücuda yerleştirilebilir cihazın steril durumda olduğunu gösteren bir bilgi, d.Üretim ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma ilişkin özellikler, e.Şayet klinik araştırma cihazı ise, "Sadece Klinik Araştırma Amaçlı" ibaresi, f.İsmlama üretilen bir cihaz ise, "İsmlama üretilen cihaz" ibaresini, g.Vücuda yerleştirilebilir cihazın steril durumda olduğunu gösteren bir bilgi, h.Üretim ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 19. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	AMELİYATHANE VE STERİLİZASYON ÜNİTESİ	AMELİYATHANE VE STERİLİZASYON ÜNİTESİ
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		
<b>TARİH VE İMZA</b>	08.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbağ/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklil 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 tapınması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

7 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

Malzeme Kodu : JENS05155	STERİL CERRAHI ELDİVEN, PUDRASIZ NO:7,5	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
Partname Kodu : 45098	AMELİYATHANE	Düzenleme Tarihi : 08/07/2015

**Partname Metni :**

- Eldiven latex protein içeriği, kullanıcının doğal kauçuk latex allerji (tip-1) riskini ve ön hassasiyetini minimize etmek amacı ile 100 mg/gr dan küçük olmalıdır, akretide laboratuvar test sonuçları ihale dosyasında hastaneye sunulmalıdır.
- Pudrasız olmalıdır.
- Hypoallerjik olmalıdır.
- Gamma sterilizasyonlu olmalıdır.
- Eldivenlerin iç kutusunda ve kolide sterilizasyon indikatörü olmalıdır.
- Eldivenler giyme ve giydirme sırasında kolaylıkla yırtılmamalıdır.
- Eldivenler uzun konçlu olup bilekten kıvrımalı olmalıdır.
- Eldiven ve ambalajı yırtık ve delik olmamalıdır.
- Eldiven eli ve el bileğini iyi kavramalı, el anatomisine uygun olmalıdır.
- Eldiven dokunma hissini engellemeyecek kalınlık ve esneklikte olmalıdır.
- Eldiven paketi kontamine olmayacak şekilde, yırtılmadan ve kolay açılabilir olmalıdır.
- Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
- Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
- Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
- Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, 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 malzemenin 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 18. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	AMELİYATHANE	AMELİYATHANE
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	08.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması 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.

**UŞ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ**

Dok.Kodu : FR-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

8 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu</b> : JENS05156	STERİL CERRAHI ELDİVEN, PUDRASIZ NO:8	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b> : 45099	AMELİYATHANE VE STERİLİZASYON ÜNİTESİ	<b>Düzenleme Tarihi</b> : 08/07/2015

**Partname Metni :**

- Eldiven latex protein içeriği, kullanıcının doğal kauçuk latex allerji (tip-1) riskini ve ön hassasiyetini minimize etmek amacı ile 100 mg/gr dan küçük olmalıdır, akretide laboratuvar test sonuçları ihale dosyasında hastaneye sunulmalıdır.
- Pudrasız olmalıdır.
- Hypoallerjik olmalıdır.
- Gamma sterilizasyonlu olmalıdır.
- Eldivenlerin iç kutusunda ve kolide sterilizasyon indikatörü olmalıdır.
- Eldivenler giyme ve giydirme sırasında kolaylıkla yırtılmamalıdır.
- Eldivenler uzun konçlu olup bilekten kıvrımalı olmalıdır.
- Eldiven ve ambalajı yırtık ve delik olmamalıdır.
- Eldiven eli ve el bileğini iyi kavramalı, el anatomisine uygun olmalıdır.
- Eldiven dokunma hissini engellemeyecek kalınlık ve esneklikte olmalıdır.
- Eldiven paketi kontamine olmayacak şekilde, yırtılmadan ve kolay açılabilir olmalıdır.
- Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
- Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
- Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
- Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, 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 malzemenin 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 18. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	AMELİYATHANE VE STERİLİZASYON ÜNİTESİ	AMELİYATHANE VE STERİLİZASYON ÜNİTESİ
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		
<b>TARİH VE İMZA</b>	08.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapınması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

9 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS05433	KLORHEKSİDİN İÇEREN SEFFAF KATETER ORTUSU	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b> 44513	ANESTEZİYOLOJİ VE REANİMASYON ANABİLİM DALI	<b>Düzenleme Tarihi :</b> 02/07/2015

**Partname Metni :****KLORHEKSİDİN GLUKONAT İÇEREN IV KATETER ÖRTÜSÜ TEKNİK ŞARTNAMESİ**

1. Steril, tekli paket halinde ve 8,5 cm x 11,5 cm ebatlarında olmalıdır.
2. Ürün, poliüretan şeffaf film örtü ile entegre edilmiş % 2'lik klorheksidin glukonat içeren bir jel pedden oluşmalıdır.
3. Jel pedin boyutları 3 cm x 4 cm ebatlarında olmalıdır, bu ebatlardaki jel ped ortalama 45 mg klorheksidin glukonat içermelidir.
4. Klorheksidin glukonat içeren jel ped 10 güne kadar kateter giriş bölgesinde antimikrobiyal etkinlik sağlamalıdır ve bu etkinlik invitro test edilmiş olmalıdır.
5. Jel ped sıvı emme özelliğine sahip olmalıdır.
6. Ürün, kateterin etrafını daha iyi kavrayabilmesi için çentikli tasarıma sahip olmalıdır.
7. Ürün, kateter giriş bölgesi ve çevresinin gözlenmesine olanak sağlamalıdır.
8. Şeffaf örtünün kenarları güçlendirilmiş kumaş flaster ile desteklenmelidir.
9. Ekstra tespit sağlayan iki adet şerit şeklinde kumaş flaster içermelidir.
10. Kağıt çerçevesi ve çerçevenin iki yanındaki kulakçıklar sayesinde kolaylıkla uygulanabilmelidir.
11. Ürün uygulama sırasında eldivene yapışmamalıdır.
12. Ürün, kateterin etrafını daha iyi kavrayabilmesi için çentikli tasarıma sahip olmalıdır.
13. Ürün, bütünlüğü bozulmadığı takdirde sıvı ve bakteri bariyeri oluşturmalıdır.
14. Ürün, bütünlüğü bozulmadığı takdirde çapı 27 nm ve daha büyük virüsler için (HIV-1, HBV vb. virüsler) viral bariyer özelliği oluşturmalıdır. Viral bariyer özelliği invitro ASTM F1671-97b viral penetrasyon testi ile test edilmiş olmalıdır.
15. Ürün hava geçirgen özellikte olup, oksijen ve nem buharı geçişine izin vermeli, kateter giriş bölgesinin kuru kalmasını sağlamalıdır.
16. Yapışkanı basınca duyarlı ve hipoalerjenik olmalı, ciltte ve kateter üzerinde kalıntı bırakmamalıdır.
17. Ürünün, sağladığı yararlar ile ilgili invitro ve invivo çalışmaları olmalıdır.
18. Ürün, 93/42/EEC ve 2007/47/EC Tıbbi Cihaz Direktifleri'ne göre "Sınıf 3" kriterine uygun olmalıdır. Yetkili bağımsız bir kuruluş tarafından onaylı, sınıf 3 kriterine uygunluk için gerekli olan CE 02242 Tam Kalite Güvence Sistemi ve CE 525600 Tasarım İnceleme Sertifikası'na sahip olmalıdır.
19. Uygulama tarihinin yazılmasını sağlayan etiketi bulunmalıdır.
20. Ürün ve paketi doğal ya da kauçuk lateks içermemelidir.
21. Paket üzerinde son kullanma tarihi ve uygulama şeması olmalıdır.
22. Etilen oksit yöntemi ile steril edilmiş olmalıdır.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	ANESTEZİ YOĞUN BAKIM ÜNİTESİ	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU	DOÇ.DR.REMZİ İŞÇİMEN	
TARİH VE İMZA	02.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 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

10 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu</b> : JENS01944	RESPIRATOR HORTUMU (PLV 102)	<b>SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)</b>
<b>Partname Kodu</b>	44531	ANESTEZİYOLOJİ VE REANİMASYON AD. <b>Düzenleme Tarihi</b> : 02/07/2015

**Partname Metni :**

1. Hasta solunum devresi hastanemizde kullanılan PLV-102 ve I-vent 101 ventilatörlerine uyumlu olacaktır.
2. Solunum devresi tek kullanımlık ve yetişkin hastalarda kullanılabilir özelliklere sahip olacaktır.
3. Solunum devresi tam bir set halinde paketlenmiş olacak, kullanılması için ek malzemeye ihtiyaç göstermeyecektir.
4. Solunum devresi en az 150 cm uzunluğunda ve 22 mm çapında inspiyum devresi, ekshalasyon valfi, havayolu basınç göstere bağlantısı ve referans basınç ölçüm devresinden oluşacaktır.
5. Bir set içinde bulunan solunum devreleri fleksible özellikte olacak, devrenin sonunda 90 derece açılı en az 6 cm uzunluğunda bir adet hortumu olacaktır.
6. Havayolu basınç hattının uç kısmında proksimal havayolu adaptörü olacaktır.
7. Solunum devresindeki ekshalasyon valfi 80 cmH<sub>2</sub>O basıncına kadar otomatik çalışabilecektir.
8. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar, tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
9. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miadlı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
10. Malzemelerin teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
11. T.C. Sağlık Bakanlığının 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.
- 12.
13. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
14. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemedan 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 15. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	ANESTEZİYOLOJİ VE REANİMASYON AD.	
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		
<b>TARİH VE İMZA</b>	02.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbağ/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 Döküman 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

11 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS00247	SISTOMETRI EMG ELEKTRODU (KABLOLU)	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b> 45128	ÇOCUK CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	<b>Düzenleme Tarihi :</b> 08/07/2015

**Partname Metni :**

1. Sitometry ve Basınç akım çalışması esnasında external sphinter aktivitesini ölçmek için kullanılacak özellikte imal edilmiş olmalıdır.
2. Bir paket içinde bir takım elektrot (3 lü) olmalıdır.
3. Elektrot bağlantı kabloları EMG cihazına yanlış bağlamaması için her biri farklı renklerde olmalıdır.
4. Elektrot stres tip olmalıdır.
5. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
6. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
7. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
8. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
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 malzemenin 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu,  
11. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM		
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	08.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

12 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS01128	SISTOMETRI ICIN DISP. BASINC TRANSDUCER	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b> 45129	ÇOCUK CERRAHİ AD.	<b>Düzenleme Tarihi :</b> 08/07/2015

**Partname Metni :**

1. Teklif edilen basınç sensörü -15 ve +450 cm H<sub>2</sub>O çalışma aralığında çalışabilmelidir.
2. Teklif edilen sensörün DYNO model video ürodinami cihazına uygun olmalıdır, teklif edilecek ürün için klinikten uygunluk alınmalıdır.
3. Kablo uzunluğu 5 - 20 cm olması gerekir.
4. 3 cc flashlı özelliği olmalıdır.
5. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
6. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
7. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
8. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
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 malzemenin 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu,  
11. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.


SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	ÇOCUK CERRAHİ AD.	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	08.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması 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.

	<b>UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ</b>		
	<b>Dok.Kodu :</b> FR-YLY-04	<b>İlk Yay.Tarihi :</b> 27 Ekim 2008	<b>Sayfa</b> 13 / 58
	<b>Rev. No :</b> 00	<b>Rev.Tarihi :</b>	

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS00249	SISTOMETRİ MEZURMING SET	<b>SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)</b>	
<b>Partname Kodu</b>	45133	ÇOCUK CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	<b>Düzenleme Tarihi :</b> 08/07/2015

**Partname Metni :**

1. Teklif edilen ürün PVC'denimal edilmiş olmalıdır.
2. PVC hortum uzunluğu 140 cm olmalıdır.
3. PVC hortumun alt ucundan male connectore olmalıdır.
4. PVC dış çapı: 16 f ve iç çapı: 9f olmalıdır
5. Teklif edilen ürün ETO ile steril edilmiş olmalıdır.
6. Measuring Tubing Set Aymed marka ürodinamik sistem için uygun olmalı ve firmalar klinikten uygunluk almalıdır.
7. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
8. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
9. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
10. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
11. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
12. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c. Cihazın kullanım amacı, d. Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i. Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j. Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k. Türkçe kullanım kılavuzu,
13. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>		
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		
<b>TARİH VE İMZA</b>	08.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması gereken partlar açıklanır 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

**UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ**

Dok.Kodu : FR-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

14 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS04797	SISTOMETRI REKTAL BALON KATETERİ	SATINALMA BÝLGÝSÝ (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b>	45134	Ç.CERRAHİ AD.
		<b>Düzenleme Tarihi :</b> 08/07/2015

**Partname Metni :**

1. Malzeme yumuşak PVC veya PU den imal edilmiş olmalıdır.
2. Kateterin toplan uzunluğu 35-45 cm arasında olmalıdır.
3. Kateterle cihaz arasında 120cm uzunluğunda luer uçlu ve üç yollu musluk bulunan uzatma aparatı bulunmalıdır.
4. Kateter 10-12 Fr ebatları olmalıdır.
5. Kateterin balon kısmı lateks ten imal edilmiş olup, rectum da kolay şişebilmelidir.
6. Malzeme steril ve orijinal ambalajında olmalıdır.
7. Kateter klinik de kullanılan Aymed marka ürodinami sistemine uyumlu olmalı, teklif edilecek ürün klinikten uygunluk almalıdır.
8. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
9. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
10. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
11. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
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 malzemenin 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu,  
14. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	Ç.CERRAHİ AD.	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	08.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

15 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS00251	SISTOMETRİ URODİNAMİ KATETERİ (İKİ LUMENLİ)	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b> 45135	ÇOCUK CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	<b>Düzenleme Tarihi :</b> 08/07/2015

**Partname Metni :**

1. Malzeme yumuşak PVC,PU den imal edilmiş olmalıdır.
2. Kateterin toplam uzunluğu 35-40cm olmalıdır.
3. Kateterle cihaz arasında 120cm uzunluğunda luer uçlu ve üç yollu musluk bulunan uzatma hortumu bulunmalıdır.
4. Kateter 6-8Fr ebatları olmalıdır.
5. Malzeme steril ve orijinal ambalajında olmalıdır.
6. Kateter klinik de kullanılan Aymed marka ürodinami sistemine uyumlu olmalı,teklif edilecek ürün klinikten uygunluk almalıdır.
7. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
8. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
9. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
10. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
11. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
12. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu,  
13. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM		
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	08.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması gereken partlar açıklanır 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

**UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ**

Dok.Kodu : FR-PLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

16 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS02511	OZAFAGUS DILATASYON BALONU (15-16,5-18MM)	<b>SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)</b>
<b>Partname Kodu</b> 45140	ÇOCUK CERRAHİ AD.	<b>Düzenleme Tarihi : 08/07/2015</b>

**Partname Metni :**

- Balon uzunluğu 8 cm. olmalıdır.
- 2.8 mm. çalışma kanalından geçebilmelidir.
- Kateter çapı 6 Fr, uzunluğu 180 cm. olmalıdır.
- Kateter distalinde katetere sabitlenmiş olarak .035" teflon kaplı radyopak kılavuz tel bulunmalıdır.
- 3 aşamada şişirilebilmeli, her aşamada aynı yüzey sertliğiyle değişik çaplarda dilatasyon sağlayabilmelidir. (15 mm.,16,5 mm.,18 mm.)
- 50 adet dilatasyon balonu ile birlikte 1 adet 60cc entegre inflation alliance reusable el mekanizması ve 1 adet 60 cc steril aplikatörü verilecektir.
- Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
- Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
- Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
- Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, 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 malzemedan 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 13. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	ÇOCUK CERRAHİ AD.	
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		
<b>TARİH VE İMZA</b>	08.07.2015	


(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması gereken partlar açıklanır 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 Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.



	<b>UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ</b>		
	<b>Dok.Kodu :</b> FR-YLY-04	<b>İlk Yay.Tarihi :</b> 27 Ekim 2008	<b>Sayfa</b> 17 / 58
	<b>Rev. No :</b> 00	<b>Rev.Tarihi :</b>	

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS02544	KALICI PERITON DİYALİZ KATETERİ 62CM	<b>SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)</b>
<b>Partname Kodu</b>	44625	ÇSH.AD.NEFROLOJİ BD. <b>Düzenleme Tarihi : 02/07/2015</b>

**Partname Metni :**

- Peritoneal diyaliz kateteri medikal sınıf silikondan imal edilmiş, çift dakron cüflü, kıvrık kuğu boyunlu, swanneck ve helezon tipte olmalıdır.
- Kateter radyoopakt olmalıdır.
- Kateter 62-63 cm uzunluğunda olmalıdır.
- Kateter set halinde steril bir paket içinde olmalıdır.
- Kit komple yumuşak kağıt örtü ile paketlenmiş halde ve dış kısmı şeffaf ambalaj şeklinde olmalıdır. Kit içinde kullanım ile ilgili orijinal kullanım talimatı olmalıdır.
- Kitin içinde hasta bilgi etiketi olmalı, böylece kateterin kullanıldığı hasta ile ilgili hasta ismi, hastane ismi, takılma tarihi ile kitin lot numarası ve katalog numarası yazılabilir.
- Ambalaj üzerindeki etikette, ürün ismi ile içindekilerin tanımı, ürün kot ve lot numarası ve son kullanım tarihi mutlaka yazılı olacaktır.
- Kit uluslar arası standartlara uygun olarak üretilmiş olmalı ve bununla ilgili CE sertifikasının bir kopyası ile birlikte, Sağlık Bakanlığı'ndan verilmiş ithal izin müsaade belgelerinin noter tasdikli birer kopyaları ihale dış zarfında ibraz edilmelidir.
- Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksatsız olarak teslim edilecektir. Siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
- Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
- Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
- Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, 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 malzemenin 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 15. Firma ihalelerde yeterli miktarda numune getirecek gelen numuneler test edilecek, değerlendirilecek ve sonuca göre uygun olmayan ürünler değerlendirme dışı bırakılacaktır.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	Çocuk Nefroloji BD	
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>	Prof.Dr.Osman Dönmez	
<b>TARİH VE İMZA</b>	02.07.2015	

Bu Döküman 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  
18 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

(\* ) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklil görölür 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

**UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ**

Dok.Kodu : FR-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa  
19 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS04982	AKALAZYA BALONU	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b>	44670	GASTROENTEROLOJİ BD.
		<b>Düzenleme Tarihi :</b> 03/07/2015

**Partname Metni :**

1. Balon uzunluğu maksimum 100 cm olmalıdır.
2. En az 0.038 inch kalınlıkta kılavuz tel ile uyumlu olmalıdır ve paket içerisinde steril olarak bulunmalıdır.
3. 30 mm olmalıdır.
4. Balon hava ile şişirilmelidir ve bir adet balonu şişirmeye yarayan pnömotik şişirme pompası da verilmelidir.
5. Kateter çapı verilecek balonla uyumlu olmalı ve kateter üzerinde radyopak markırlar bulunmalıdır.
5. Çalışma kanalı uzunluğu 90 cm olmalıdır.
6. Ürün steril ambalaj içerisinde olmalı ve üzerinde son kullanma tarihi bulunmalıdır.
7. Ürün akalazyan darlıklarını genişletmede kullanılacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
8. Ürünün CE belgesi ve/veya FDA onayı olmalıdır.
9. Balonun her iki ucunda markır olmalıdır.
10. İhale öncesi bölümden uygunluk alınmalıdır.
12. Ürünlerin miyadının dolmasına 3 aydan önce bildiri mi halinde firma uygun bir ürünle değişim yapmakla yükümlüdür.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	GASTROENTEROLOJİ B.D.	
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		
<b>TARİH VE İMZA</b>	03.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbağ/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 Döküman 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  
20 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS04984	ERCP BASKET KATETER	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b> 44675	GASTROENTEROLOJİ BD.	<b>Düzenleme Tarihi :</b> 03/07/2015

**Partname Metni :**

- 1- Disposable taş çıkarma ve kırma basket kateteri
- 2- Kateter en az 215 cm uzunluğunda 7.0 FR çapında olmalıdır.
- 3- Basket değişik en veuzunluklarda ve en az 4 telli olmalıdır.
- 4- Kateterin injeksiyon lümeni olmalıdır.
- 5- Plastik ergonomic handle üzerinde olmalıdır.
- 6- Dış çapı 2.8 mm çalışma kanallı endoskoplarla uyumlu olmalıdır.
- 7- İhale öncesi bölümden uygunluk alınmalıdır.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	GASTROENTEROLOJİ B.D.	
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		
<b>TARİH VE İMZA</b>	03.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklî 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 Döküman 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

21 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS05170	EGRI DAIRESEL STAPLER 28-29 MM	SATINALMA BÝLGÝSÝ (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b>	45375	GENEL CERRAHİ AD.
		<b>Düzenleme Tarihi :</b> 09/07/2015

**Partname Metni :**

1. Disposable olmalıdır.
2. Stapler steril orijinal ambalajında delici trokar ve anvil koruyucu bulunmalıdır.
3. Eğri Dairesel Stapler şaftına entegre doku delici aparatı olmalıdır, doku delmek için ek aparata ya da trokara ihtiyaç duyulmamalıdır, doku delici aparat anvil kısmında bulunmamalıdır.
4. Eğri Dairesel Stapler, aynı anda daire şeklinde çift sıra zımba atma ve iç dairenin ortasını da kesme işi (uç uca veya uç yan anastomoz) yapabilmelidir.
5. Staplerin başı: kıvrık, kilitleme uçlu ve çıkabilir olmalıdır.
6. İkili stapler tekniği için geliştirilmiş trokar şaftı stapler gövdesine entegre olmalıdır.
7. Zımbalar dokuda tutunumu arttıran %90 titanium'dan alaşımli maddeden olmalıdır.
8. Eğri Dairesel Stapler zımba eni en az 4.0mm, bacak uzunluğu en az 4.8mm olmalıdır.
9. Eğri Dairesel Stapler zımba telinin çapı en fazla 0.28mm olmalıdır.
10. Staplerin farklı doku kalınlıkları için değişik seçenekleri olmalıdır. Doku kalınlığına göre kapalı zımba yüksekliğinin 1.0mm ile 2.5mm arasında ayarlanabilmesini sağlayan kontrollü doku sıkıştırma özelliği olması tercih sebebidir.
11. Kontrollü doku sıkıştırma alanının dışında iken (indikatör pencerede görülmediğinde) zımbalamayı engelleyen mekanizma bulunmalıdır.
12. Stapler zımba yuvası, ateşlenmeden zımbanın dökülmesini engellemek için altıgen yapıda olmalıdır.
13. Eğri Dairesel Stapler lümen çapı 15-21 mm olmalıdır.
14. Eğri Dairesel Stapler staplerin içindeki zımba sayısı en az 20 olmalıdır.
15. Eğri Dairesel Stapler dokunun ezilmesini engelleyen ve doku kalınlığına göre zımbaların sağlıklı B formasyonu alması için uygun doku aralığı bırakan güvenlik payı bulunmalıdır
16. Eğri Dairesel Stapler bıçağı paslanmaz çelikten olmalıdır.
17. Stapler tutacında istenmeden ateşlemeyi engelleyecek emniyet mandal olmalıdır
18. Stapler ateşleme işleminin tamamlandığını gösteren, cerrahın duyabileceği yükseklikte bir ses verme özelliği olmalıdır
19. İç mekanizmasının sorunsuz çalışması için hayvansal madde içermeyen kimyasal ile lubrike edilmiş olmalıdır.
20. Latex maddesi içermemelidir.
21. Üretici firma teklif edilen malzemeye yazılı olarak garanti vermelidir
22. Tıbbi cihaz satınalma işlemleri için geçerli genelgede belirtildiği üzere teklif verilecek ürünlere ait sınıflandırma ve bu sınıflara ait belirtilen belgeler ibraz edilmelidir.
23. Onaylanan numunesinden farklı ürün teslim eden firma hakkında yasal işlem yapılması için idareye başvurulacaktır.
24. İhale sonrası ürünler, bölüm tarafından ihtiyaç durumuna göre parti parti sipariş edilecektir.
25. Teklif mektuplarında, UBB kayıtlı ürün numarasını, hangi marka malzemeyi verileceği açıkça belirtilecektir.
26. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir.
27. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
28. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
29. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının belirlediği (93/42/EEC),(90/385/EEC) yada (98/79/EC) kapsamındaki ürünler için, SGK Ulusal Bilgi Bankasına kayıtlı, onaylı bar-kod numarasının birim bazında malzemenin etiketi üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
30. Yüklenici firma malzeme tesliminde teklif ettiği ürünün:
  - a. UBB kayıtlı bar-kod numaralarını fatura üzerine yazmak,
  - b. UBB kayıtlı orijinal adları ile fatura etmek,
  - c. UBB Firma kodunu ve Bayi Kodunu faturalarının üzerine yazmak,
  - d. Firma malzeme tesliminde, Fatura ekine teslim edeceği ürünlerle ilgili Sipariş mektubunu, Şartnamelerini, ürünlerin UBB kaydını, Firmanın ve bayiinin UBB kaydının çıktısını da fatura ekinde getirmek zorundadır.
31. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
32. Malzeme teslimlerinde yetkili firma temsilcisi bulunacak aksi takdirde malzemeler teslim alınmayacaktır.
33. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, ambalaj üzerinde malzeme ile ilgili aşağıdaki bilgiler olacaktır.
  - a. 1-Steril Ambalaj Üzerinde;
  - b. Sterilizasyon yöntemi,

Bu Döküman 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

22 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

c. Paketlemenin tanınmasını sağlamak için bir işaret,

d. 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 ayı, yılı, son 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 tarifi,

c. Cihazın kullanım amacı,

d. Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi,

i. Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti,

j. Cihazın ulaşım ve saklama koşulları,

k. Türkçe kullanım kılavuzu,

34. Firma ihalelerde yeterli miktarda numune getirecek gelen numuneler test edilecek, değerlendirilecek ve sonuca göre uygun olmayan ürünler değerlendirme dışı bırakılacaktır.

35. Ambalajlar geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.

36. Ürünün üzerinde Uludağ Üniversitesinin malıdır ibaresi okunaklı ve malzemenin steril özelliğini bozmayacak şekilde bulunmalıdır.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	GENEL CERRAHİ AD.	GENEL CERRAHİ AD.
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	09.07.2015	

(\* ) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklı görölür 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 tapması gereken şartlar açıklanır ve uygun olduğu yerde aşağydakileri 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

23 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu</b> : JENS02872	MESH KOMBINE (%50 POLYGLECAPRONE + %50 EMILMEYEN SENTETİK CERRAHI IPLİK) 30CMX30CM ±1CM	<b>SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)</b>
<b>Partname Kodu</b> : 45885	GENEL CERRAHİ AD.	<b>Düzenleme Tarihi</b> : 12/08/2015

**Partname Metni :**

- POLYGLECAPRONE ve POLİPROPİLENE filamanlarının bir arada örülüp kompozit lifler oluşturulmasından; daha sonra da bu liflerin örülerek sentetik yama yapısını oluşturulmasından meydana gelmelidir. Materyal %50 Polyglecaprone ve %50 Polypropilene' den oluşmalıdır.
- %50 Polyglecaprone kısmı 90 gün içinde tamamen absorbe olmalıdır
- Her yöne doğru esneme özelliği olmalıdır
- Esnemeye karşı dayanıklı olmalıdır
- Por aralıkları geniş olmalıdır
- Lapasrokopik fitıktta trokardan geçip rahat bir şekilde açılmalıdır.
- Kesilebilmeli ve kesildiğinde parçalanıp dağılmamalıdır
- Yaklaşık olarak 30x30 cm ebatlarında olmalıdır
- Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
- Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
- Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
- Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, 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 malzemedem 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 15. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>		GENEL CERRAHİ A.D
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		UZM.DR. HALİT ZİYA DÜNDAR
<b>TARİH VE İMZA</b>	12.08.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması 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

24 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS01008	YAPISIKLIK ONLEYICI JEL (DURA ADHEZYON ONLEYICI) (ENDOSKOPIK)	SATINALMA BÝLGÝSÝ (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b> 43494	GENEL CERRAHİ ABD	<b>Düzenleme Tarihi :</b> 17/04/2015

**Partname Metni :**

- 1-Malzeme tek kullanımlık olmalı
- 2-Steril olmalı
- 3- Orjinal tek ambalajda olmalı
- 4-Malzeme jel şeklinde olup bir şırınga içinde uygulamaya hazır olmalı
- 5-Malzeme şeffaf olup uygulandığı bölgede görüntü kaybınayol açmamalı
- 6- Yüksek viskoziteye sahip jel materyali uygulanan bölgeye kolayca yapışabilmelidir
- 7-Malzeme 10 ml olmalı ve yaklaşık olarak 100-150 cm<sup>2</sup> alanı kaplayabilmeli
- 8- Laparoskopik ve histeroskopik uygulamalar için malzeme ile birlikte ayrıca 30 cm uzun ve 5 mm kalın luer-lock kanül verilmelidir.
- 9-Kanülün ucu atravmatik ve yuvarlatılmış olmalıdır.Jelin kolay uygulamasını sağlamak amacıyla kanülün jel uygulama açığı yan tarafında olmalıdır.
- 10 -Malzeme içeriği % 100 saf auto-crosslinked Hyaluronik asit olmalıve başka katkı maddesi içermemeli.
- 11- Malzeme absorbable olmalı ve vücutta en fazla 30 gün içinde emilerek idrar yolu ile vücuttan atılmalıdır.
- 12- Uygulanan bölgede en az 7 gün boyunca adezyonları engellemelidir. Yan etkileri olmamalıdır.
- 13- CE ve benzeri uluslararası kalite belgelerine sahip olmalıdır.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	GENEL CERRAHİ ANABİLİM DALI BAŞKANI	
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>	Doç.Dr.Ersin ÖZTÜRK	
<b>TARİH VE İMZA</b>	17.04.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

25 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS00502	PLEVRAL ENFUZYON DRENAJ SETİ	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b> 45407	GÖĞÜS CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	<b>Düzenleme Tarihi :</b> 09/07/2015

**Partname Metni :**

1. Kanül kateter 3'lü musluk çift sübaplı geri akım önleyici parça ve 2000 cclik idrar torbası ve 60 cclik enjektörden olmalı.
2. Toraks içine gönderilecek katater bir trokar içinde yer almalı.
3. Kateter ince cidarlı ve künt uçlu olmalı, enaz 2,7 mm çapında ve 40-50 cm uzunluğunda olmalı.
4. Koruyucu kılıf ve kapaklı olmalı.
5. Sistemde geri akımı önleyecek çift subaplı ara parça olmalı, ancak bu subap sistemin irriga edilmesine izin vermemelidir.
6. Malzeme toraks içine gönderildiğinde akciğerde hasar vermeyecek sertlikte olmalıdır.
7. Malzeme vücut ısısı ile yumuşamalıdır.
8. Steril tek kullanımlık pakette olmalı.
9. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
10. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
11. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
12. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
13. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
14. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemedan 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c. Cihazın kullanım amacı, d. Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i. Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j. Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k. Türkçe kullanım kılavuzu, 15. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.


SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	GÖĞÜS CERRAHİSİ ANABİLİM DALI	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	09.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması gereken partlar açıklanır 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 Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.

	<b>UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ</b>		
	<b>Dok.Kodu :</b> FR-YLY-04	<b>İlk Yay.Tarihi :</b> 27 Ekim 2008	<b>Sayfa</b> 26 / 58
	<b>Rev. No :</b> 00	<b>Rev.Tarihi :</b>	

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS00508	BIYOPSI FORCEPSI INCE IGNE ASPIRASYON	<b>SATINALMA BÝLGÝSÝ (PARTNAME) (*)</b>
<b>partname Kodu</b>	44689	GÖĞÜS HASTALIKLARI AD. <b>Düzenleme Tarihi : 03/07/2015</b>

**Partname Metni :**

1. Teklif edilen aspirasyon iğnesi 2.0 mm ve üzerinde kanal çapına sahip cihazlarda kullanılabilir özellikte olmalıdır.
2. Teklif edilen aspirasyon iğnesi reusable ve otoklavlanabilir bir dış kılıfa ve 6 adet tek kullanımlık iğneye sahip olmalıdır.
3. Teklif edilen aspirasyon iğnesi 21G olmalıdır.
4. Teklif edilen aspirasyon iğnesinin boyu 1050 mm olmalıdır.
5. Teklif edilen aspirasyon iğnesinde iğne uzunluğu 13 mm olmalıdır.
6. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
7. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
8. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
9. Yüklenici firma malzeme tesliminde teklif ettiği ürününün:
  - a. UBB kayıtlı bar-kod numaralarını fatura üzerine yazmak,
  - b. UBB kayıtlı orijinal adları ile fatura etmek,
  - c. UBB Firma kodunu ve Bayi Kodunu faturalarının üzerine yazmak,
  - d. Firma malzeme tesliminde, Fatura ekine teslim edeceği ürünlerle ilgili Sipariş mektubunu, Şartnamelerini, ürünlerin UBB kaydını, Firmanın ve bayiinin UBB kaydının çıktısını da fatura ekinde getirmek zorundadır.
10. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
11. Malzeme teslimlerinde yetkili firma temsilcisi bulunacak aksi takdirde malzemeler teslim alınmayacaktır.
12. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemedem 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 ayı, yılı, son 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 tarifi,
    - c. Cihazın kullanım amacı,
    - d. Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi,
    - i. Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti,
    - j. Cihazın ulaşım ve saklama koşulları,
    - k. Türkçe kullanım kılavuzu,
13. Firma ihalelerde yeterli miktarda numune getirecek gelen numuneler test edilecek, değerlendirilecek ve sonuca göre uygun olmayan ürünler değerlendirme dışı bırakılacaktır.
14. Ambalajlar geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.
15. Ürünün üzerinde Uludağ Üniversitesinin malıdır ibaresi okunaklı ve malzemenin steril özelliğini bozmayacak şekilde bulunmalıdır.

Bu Döküman 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  
27 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	GÖĞÜS HASTALIKLARI AD.	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	03.07.2015	

(\*): Üstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapılması 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

28 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS00001	DISP. NEBULIZAN SET (MASKELI)(ERISKIN)	SATINALMA BİLGİSİ (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b>	44704	Göğüs Hastalıkları Anabilim Dalı
		<b>Düzenleme Tarihi :</b> 03/07/2015

### Partname Metni :

1. Jet Nebulizer Seti, disposable (tek kullanımlık) özelliğinde olmalıdır.
2. Jet Nebulizer Seti, hastanemiz servislerinde kullanılan komposörlü nebulizer cihazlarına ve standart nebulizer kullanımına uygun çıkışlara sahip olmalıdır.
3. Jet Nebulizer seti'nin içerisinde, maske, hortum ve ilaç haznesi bulunmalıdır.
4. Jet Nebulizer Seti ilaç haznesinin hacmi, maksimum 10 ml olmalıdır.
5. Jet Nebulizer Seti,kullanılan nebul solüsyon formundaki ilaçların aerosol halindeki partikül boyları, % 50'si için < 3 mikron altında olmalıdır.
6. Jet Nebulizer Seti, kullanılan nebul formundaki ilaçların aerosol halindeki "Respirable Output" değeri, %80 için <5 mikronun altında olmalıdır.
7. Jet Nebulizer Seti rezidüel hacmi (ölcü hacmi), ilaç kaybını önleyebilmek için 0.5 ml - 0.7 ml'den fazla olmamalıdır.
8. Jet Nebulizer Seti, 2 ml-2.5ml nebul solüsyon formundaki ilaçların en fazla 6-7 dakika içinde bitirebilmelidir.
9. Jet Nebulizer Seti, uluslararası standartlara uygun olmalı ve uluslararası standartlara uygunluk belgeleri istenildiğinde gösterilmelidir.
10. Jet Nebulizer Seti, nebul solüsyon formundaki bronhodilatör, kortikosteroidler, antiinflamatuvar ilaçlar, mukolitikler ve antibiyotiklerin kullanımına uygun olmalıdır. İstenildiğinde bu tür ilaçların kullanımına ilişkin belge ve literatürler sunulabilmelidir.
11. Jet Neb Seti, istenildiğinde, aerosol haline getirdiği, bilinen tüm ilaçların partikül boyları ile ilgili literatür ve çalışmalar sunulmalıdır. Sunulan literatürler, ERS-European Respiratory Society (Avrupa Solunum Birliği), İngiliz veya Amerikan THORAX derneği, Respiratory Medicine, CHEST, European Respirator Journal, gibi dünya standartlarını belirleyen kurumlar ve hakemli bilimsel tıbbi yayınlarından referanslı olmalıdır.
12. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun mialtı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
13. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
14. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
15. Yüklenici firma malzeme tesliminde teklif ettiği ürününün:
  - a. UBB kayıtlı bar-kod numaralarını fatura üzerine yazmak,
  - b. UBB kayıtlı orijinal adları ile fatura etmek,
  - c. UBB Firma kodunu ve Bayi Kodunu faturalarının üzerine yazmak,
  - d. Firma malzeme tesliminde, Fatura ekine teslim edeceği ürünlerle ilgili Sipariş mektubunu, Şartnamelerini, ürünlerin UBB kaydını, Firmanın ve bayiinin UBB kaydının çıktısını da fatura ekinde getirmek zorundadır.
16. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
17. Malzeme teslimlerinde yetkili firma temsilcisi bulunacak aksi takdirde malzemeler teslim alınmayacaktır.
18. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin 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 ayı, yılı, son 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 tarifi,
    - c. Cihazın kullanım amacı,

Bu Döküman 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  
29 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

- d. Kullanıma ilişkin özellikler,  
e. Şayet klinik araştırma cihazı ise, "Sadece Klinik Araştırma Amaçlı" ibaresi,  
f. Ismarlama üretilen bir cihaz ise, "Ismarlama üretilen cihaz" ibaresini,  
g. Vücuda yerleştirilebilir cihazın steril durumda olduğunu gösteren bir bilgi,  
h. Üretim ayı, yılı ile son kullanma tarihi,  
i. Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti,  
j. Cihazın ulaşım ve saklama koşulları,  
k. Türkçe kullanım kılavuzu,  
19. Firma ihalelerde yeterli miktarda numune getirecek gelen numuneler test edilecek, değerlendirilecek ve sonuca göre uygun olmayan ürünler değerlendirme dışı bırakılacaktır.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	Göğüs Hastalıkları Anabilim Dalı	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	03.07.2015	

(\*): Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklî 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 tapılması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

30 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS04608	DIYALİZOR HIGH FLUX (1,4-1,5 M2)	SATINALMA BİLGİSİ (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b>	44863	NEFROLOJİ BD.HEMODİYALİZ ÜNİTESİ
		<b>Düzenleme Tarihi :</b> 06/07/2015

**Partname Metni :**

1. Diyalizerler Hallow fiber yapıda Tam Sentetik ve kuru olmalıdır
2. Diyalizerlerin dış yapısı kırılmalara ve çatlamalara karşı dayanıklı olmalıdır.
3. Diyalizer membranı maksimum 42°C (107, 6F) ' da fonksiyon görebilmelidir.
4. Diyalizer membranı ortalama 500 mm Hg basınca dayanıklı olmalı, bu basınçlarda rüptür görülmemelidir.
5. Membran kalınlığı 20-60 mikron olmalıdır.
6. Membran hızlı bir şekilde biyolojik uyum sağlamalıdır.
7. Maksimal kan akımı 200-600 ml/dk. diyalizat akımı ise 400-800 ml/dk arasında olmalıdır.
8. Priming volüm 50-110 ml. arasında olmalıdır.
9. Rezidüel kan volümü 1 ml'den fazla olmamalıdır.
10. Diyalizerler steril ambalajında olmalı, Sterilizasyon türü Buhar, Isı veya Işın olmalıdır.
11. Ürünlerin eğitim-araştırma veya Üniversite hastanelerinde daha önce kullanıldığını kanıtlayan belgeler ibraz edilmelidir.
12. Teknik şartnameye uygunluk madde madde cevaplandırılacak ve ihale dosyasına ilave edilecektir.
13. Herhangi bir sebepten kullanımı elverişsiz olduğu tespit edilen malzemeler ile değiştirilecektir.
14. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar, tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
15. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miadlı olan malzemelerle değiştirilmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
16. Malzemelerin teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
17. 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.
18. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
19. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin 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.İsmlendirilen bir cihaz ise, "İsmlendirilen cihaz" ibaresini, c.Vücuda yerleştirilebilir cihazın steril durumda olduğunu gösteren bir bilgi, d.Üretim ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma ilişkin özellikler, e.Şayet klinik araştırma cihazı ise, "Sadece Klinik Araştırma Amaçlı" ibaresi, f.İsmlendirilen bir cihaz ise, "İsmlendirilen cihaz" ibaresini, g.Vücuda yerleştirilebilir cihazın steril durumda olduğunu gösteren bir bilgi, h.Üretim ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 20. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	NEFROLOJİ BD.HEMODİYALİZ ÜNİTESİ	
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>	Prof.Dr.Alparslan Ersoy	
<b>TARİH VE İMZA</b>	06.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbağ/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gerektiği 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 tapınması 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

31 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

Malzeme Kodu : JENS04827	CVS İGNESETİ (EKOJENİK)	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
Partname Kodu	45188	KHD AD
		Düzenleme Tarihi : 08/07/2015

**Partname Metni :**

1. Ultrason yardımı altında transabdominal örnekleme için kullanılmalıdır.
2. Koryon villus örnekleme aspirasyonunda kullanılmalıdır.
3. İğne ucu çift kademe kesimli olmalıdır.
4. İğne dizaynı, ultrason görüntüleme ekipmanı kullanılırken iğne ucunun görünürlüğünün artırılmasını sağlayacak şekilde olmalıdır.
5. İğneler özel olarak koryon sentez işlemi için geliştirilmiş ve doku travması geliştirmeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
6. 18G-15cm kılavuz iğnesi ve 21G-20 cm örnekleme iğnesi olmalıdır.
7. Peel-open paketlenme ile sterilize edilmiş olmalıdır.
8. Tek kullanım için tasarlanmış olmalıdır.
9. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
10. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
11. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
12. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
13. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
14. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemedan 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu,  
15. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	KHD AD	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	08.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

32 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS04554	PULSE OKSİMETRE PROBU NEONATAL(HASTA BASI MONİTORE SATINALMA BİLGİSİ (PARTNAME) (*) UYUMLU)	
<b>Partname Kodu</b>	45235	KALP DAMAR CERRAHİ ABD
		<b>Düzenleme Tarihi :</b> 09/07/2015

**Partname Metni :**

1. Malzeme bölümde bulunan cihazların orjinal parçası olmalıdır.
2. Prob tek hasta kullanımlık ve sarmal şeklinde olmalıdır.
3. Prob TruSignal teknolojisi ile çalışabilmelidir.
4. Prob yenidoğan hastalarda kullanılabilir yapıda olmalıdır.
5. Problarda SPO2 ölçümünün doğru olması için kaliteli LED kullanılmış olmalıdır.
6. Prob üzerinde kırmızı renkte ışık sensörü bulunmalıdır.
7. GE monitörler ile uyumlu universal konnektör içermelidir.
8. Parmak probu 90 cm uzunluğunda olmalıdır.
9. Parmak probu paketi içerisinde yedek sarmal bant bulunmalıdır.
10. Prob sürekli kullanımlarda parmak üzerinde olumsuz bir etkiye sebep olmamalıdır.
11. Probun hastadan çıkarılması ve takılması kullanıcıyı zorlamadan kolayca yapılabilirdir.
12. Malzemelerin montajı ve çalıştırılması esnasında meydana gelebilecek hasar ve arızalardan ihaleyi alan firma sorumlu olacaktır.
13. İhaleyi alan firma bölümde kullanılmakta olan ve prob ihtiyacı gerektiren cihazların teknik servisini vermeye yetkili olduğu belgeyi teklifi ile birlikte vermelidir.
14. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
15. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
16. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
17. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
18. 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 tanıtıcı bilgileri; a.Şayet klinik araştırma cihazı ise, "Sadece Klinik Araştırma Amaçlı" ibaresi, b.İsmlendirilen bir cihaz ise, "İsmlendirilen cihaz" ibaresini, c.Vücuda yerleştirilebilir cihazın steril durumda olduğunu gösteren bir bilgi, d.Üretim ayı, yılı, son 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 tanıtıcı bilgileri, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma ilişkin özellikler, e.Şayet klinik araştırma cihazı ise, "Sadece Klinik Araştırma Amaçlı" ibaresi, f.İsmlendirilen bir cihaz ise, "İsmlendirilen cihaz" ibaresini, g.Vücuda yerleştirilebilir cihazın steril durumda olduğunu gösteren bir bilgi, h.Üretim ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 19. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	KALP DAMAR CERRAHİ ABD	
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		
<b>TARİH VE İMZA</b>	09.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklil görölür 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 partlar açıklanır 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 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

33 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS02398	VENOZ KANUL (TWO STAGE) (TEK KANUL) 32/40FR.)	<b>SATINALMA BİLGİSİYİ (PARTNAME) (*)</b>
<b>Partname Kodu</b> 45257	KALP DAMAR CERRAHİSİ AD.	<b>Düzenleme Tarihi : 09/07/2015</b>

**Partname Metni :**

1. Kanül venöz kanülasyonda, çift venöz kanül kullanımını gereksizleştiren two-stage yapıda olmalıdır.
2. Kanülün boyu 38-39 cm olmalıdır.
3. Kanül king olmaya karşı tel sarımlı olmalıdır.
4. Kanül oval vücutlu, azaltılmış boyutlu ve oval yassı olmalıdır.
5. Kanülün ½ "ve 3/8" konneksiyona uygun, konektörlü/konektörsüz ve vented/non-vented çeşitleri olmalıdır
6. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
7. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
8. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
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 malzemedan 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 11. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	KALP DAMAR CERRAHİ ABD	KALP DAMAR CERRAHİSİ AD.
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		
<b>TARİH VE İMZA</b>	09.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

34 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS00681	GUMUS TRAKEOSTOMI KANULU NO:7	SATINALMA BÝLGÝSÝ (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b>	45270	KULAK BURUN BOĞAZ AD.
		<b>Düzenleme Tarihi :</b> 09/07/2015

**Partname Metni :**

1. Medikal Gümüş alaşımından imal edilmiş olmalıdır.
2. Kanülün açısı uygun yerleşimi sağlamak amacıyla 105 derece olmalıdır.
3. Kanül otoklanabilmeli ve atravmatik olmalıdır
4. Kanülün tespit kanatları, hasta konforunu sağlayacak şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
5. Mandren, kanülle tam uyumlu olmalı, kolay çıkarılmalıdır.
6. Reasuble olmalı, tekli paketlerde olmalıdır.
7. İstenilen numaralarda teslim edilmelidir.
8. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
9. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
10. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
11. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
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 malzemenin 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.İsmlama üretilen bir cihaz ise, "İsmlama üretilen cihaz" ibaresini, c.Vücuda yerleştirilebilir cihazın steril durumda olduğunu gösteren bir bilgi, d.Üretim ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma ilişkin özellikler, e.Şayet klinik araştırma cihazı ise, "Sadece Klinik Araştırma Amaçlı" ibaresi, f.İsmlama üretilen bir cihaz ise, "İsmlama üretilen cihaz" ibaresini, g.Vücuda yerleştirilebilir cihazın steril durumda olduğunu gösteren bir bilgi, h.Üretim ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu,  
14. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>		
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		
<b>TARİH VE İMZA</b>	09.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

35 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS01745	BONE CEMENT (CIMENTO) 40GR	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b>	45426	ORTOPEDİ VE TRAVMATOLOJİ ANABİLİM DALI
		<b>Düzenleme Tarihi :</b> 09/07/2015

**Partname Metni :**

1. Sıvı monover, membran filtreleme ile sterilize edilmiş olmalıdır. Ampülün iç tarafı kuru ısıyla , dış yüzeyi ve bitişik soyma kesesi de etilen okside maruz bırakılarak önceden sterilize edilmiş olmalıdır.
2. Oda sıcaklığında saklanmalıdır.
3. Malzeme çift steril pakette olmalıdır. Likit malzemenin ampülünün kırılmasını engellemek için sert plastik malzeme içinde olmalıdır.
4. Ampülü ameliyat esnasında kolay kırabilmek için ampülün boyun kısmında plastik malzeme bulunmalıdır.
5. 20ml likit ve 40 gr toz olarak ayrı ayrı steril paketlerde olmalıdır.
6. Kutu içersinde ürünün lot numarası , katalog numarası , açık adı ve sterilizasyon tarihi bulunan yapışkanlı 4 adet etiket bulunmalıdır.
7. Donma süreleri 16-24 de 3 ila 12 dakika arasında olmalıdır.
8. Son kullanma tarihi teslim tarihi itibaren en az bir yıl geçerli olmalıdır.
9. Ürünün CE kalite sertifikası olmalıdır.
10. Likit malzeme bileşimi, metil metakrilat monomer, N,N-dimetil -p-toluidin hidrokinon den oluşmalıdır.
11. Isı ve ışık gibi fiziksel nedenler ya da kimyasal miyarların yol açtığı erken polimerleşmeyi önlemek için hidrokinon ilave edilmiş olmalıdır.
12. İki bileşen karıştırıldığında vücut sıcaklığında sertleşmeyi kolaylaştırmak için N,N-dimetil-p-tolidin klenmiş olmalıdır.
13. Toz(radyopak)madde bileşiminde baryum sülfat % 10 un altında olmalıdır.
14. Şırıngayla kullanıma uygun olmalıdır, isteğe bağlı olarak parmakla da uygulanabilir.
15. Geç katılma özelliği olmalıdır.
16. Malzemeler ambarımız sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
17. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun mialtı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
18. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
19. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
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 malzemedden 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 tanıtıcı bilgileri; 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 ayı, yılı, son 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 tanıtıcı bilgileri, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 22. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN  
AD/BD/BİRİMSATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN  
AD/BD/BİRİM SORUMLUSUTARİH  
VE İMZA

09.07.2015



## UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa  
36 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

(\* ) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklı görölür 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 taşması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

37 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

Malzeme Kodu : JENS01746	TITANYUM KABLO	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
Partname Kodu : 45436	ORTOPEDİ VE TRAV.A.D.	Düzenleme Tarihi : 09/07/2015

**Partname Metni :**

Kablo Teknik Özellikleri:

1. Malzemesi (ASTM F138 veya ISO 5832-1) standardına uygun paslanmaz çelik, (ASTM F136 veya ISO 5832-3) standardına uygun Ti6Al4V (ELI) alaşımı yada (ASTM F90 veya ISO 5832-5) standardına uygun CoCrWni alaşımıdır.
  2. Kablo çok filamentli olup 2 mm, 1,8mm ve 1,6mm çapındadır. Kablolar 500mm, 600mm, 750mm ve 820mm olarak farklı boyda olabilir.
  3. Kablonun yapısı 7x7 ayrı telin birbiri üzerine örülmesinden oluşmaktadır.
  4. Kablo esnek özelliğe sahiptir.
  5. Kablonun her iki ucu teller açılmayacak şekilde kapatılmıştır.
- Plak Teknik Özellikleri:
6. Malzemesi ASTM F136 veya ISO 5832-3 standardına uygun Ti6Al4V (ELI) alaşımı yada ASTM F90 veya ISO 5832-5 standardına uygun CoCrWni alaşımı yada ASTM 138 veya ISO 5832-1 standardına uygun paslanmaz çelik alaşımı ya da ASTM F1537 veya ISO 5832-12 standardına uygun CoCrMo alaşımından oluşmaktadır.
  7. Plak iç kısmı femur kavisine uyumlu olarak şekillendirilmiştir.
  8. Plak üzerinde mono blok olarak kabloları bağlayacak şekilde birden fazla domino bulunmaktadır. Uygulama durumuna göre dominolar arasında kortikal vida uygulamaya imkân verecek vida delikleri olmalıdır.
  9. Sıkıştırma sırasında kablonun özelliğini bozmayacak şekilde deliklerin ağız kısımları konveks yapıda olmalıdır.
  10. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
  11. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun mialtı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
  12. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
  13. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
  14. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
  15. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemedan 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu,
16. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	ORTOPEDİ VE TRAV.A.D.	ORTOPEDİ VE TRAV.A.D.
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	09.07.2015	

Bu Döküman 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  
38 / 58


Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

(\* ) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklî 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

	<b>UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ</b>		
	<b>Dok.Kodu :</b> FR-YLY-04	<b>İlk Yay.Tarihi :</b> 27 Ekim 2008	<b>Sayfa</b> 39 / 58
	<b>Rev. No :</b> 00	<b>Rev.Tarihi :</b>	

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS03748	KATETER, DIAGNOSTİK, PIGTAIL 5F	<b>SATINALMA BÝLGÝSÝ (PARTNAME) (*)</b>
<b>Partname Kodu</b>	44813	RADYOLOJİ AD.
		<b>Düzenleme Tarihi :</b> 03/07/2015

**Partname Metni :**

1. Sağlık Bakanlığı onayı olmalıdır.
2. Bütün malzemeler üzerinde;
  - a. İmalatçı firma adı veya amblemi
  - b. İmalat seri numarası
  - c. İmal edildiği ülke veya katalog numarası yazılı olmalıdır.
3. Malzemelerin tek tek ambalajlanmış olan paketlerinin üzerinde;
  - a. İmalat firma adı ve amblemi
  - b. İmalatçı ülke adı ve üretildiği yer
  - c. Malzemenin teknik özellikleri
  - d. Malzemenin lot numarası ve barkodu
  - e. Malzemenin üretildiği hammaddenin adı
  - f. Uluslar arası CE standardı amblemi ve numarası
  - g. Üretim tarihi ve son kullanma tarihi
  - h. Markası olmalıdır.
  - i. Sarflar ve enstrümanlar uluslar arası kalitesi bilinen aynı firma imalatı olmalıdır.
  - j. Vaka için istenildiği anda malzeme ile ilgili tüm aparatlar tam, eksiksiz ve istenildiği saatte hastanede olmalıdır.
  - k. Vaka sırasında ihtiyaç duyulduğu zaman malzemenin teknik kullanımında yetkin, steril olarak işleme dahil olabilme konusunda onaylanmış yetkili kurumdan eğitim almış, sertifikalı firma sorumlusu hazır bulundurulmalıdır.

Şartnamede istenen teknik özellikleri karşıladığına dair kataloglar üzerinde işaretlenmiş belgeler ve buna ilişkin taahhütname tekliflerde yer almalıdır.
4. Kateter hub'larının şeffaf materyalden yapılmış olması ( hava embolosi riski açısından) gerekmektedir.
5. Malzeme steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
6. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.
7. Katater uzunluğunun en az 100 cm olması gerekmektedir.
8. Katater ucu Pigtail yapıda olmalıdır.

**GENEL ŞARTLAR**

1. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir.
2. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
3. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
4. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
5. Yüklenici firma malzeme tesliminde teklif ettiği ürününün:
  - a. UBB kayıtlı bar-kod numaralarını fatura üzerine yazmak,
  - b. UBB kayıtlı orijinal adları ile fatura etmek,
  - c. UBB Firma kodunu ve Bayi Kodunu faturalarının üzerine yazmak,
  - d. Firma malzeme tesliminde, Fatura ekine teslim edeceği ürünlerle ilgili Sipariş mektubunu, Şartnamelerini, ürünlerin UBB kaydını, Firmanın ve bayiinin UBB kaydının çıktısını da fatura ekinde getirmek zorundadır.
6. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
7. Malzeme teslimlerinde yetkili firma temsilcisi bulunacak aksi takdirde malzemeler teslim alınmayacaktır.
8. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemedен 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,



## UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa  
40 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

- 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 ayı, yılı, son 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 tarifi,
  - c. Cihazın kullanım amacı,
  - d. Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi,
  - i. Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti,
  - j. Cihazın ulaşım ve saklama koşulları,
  - k. Türkçe kullanım kılavuzu,
9. Firma ihalelerde yeterli miktarda numune getirecek gelen numuneler test edilecek, değerlendirilecek ve sonuca göre uygun olmayan ürünler değerlendirme dışı bırakılacaktır.
10. Ambalajlar geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.
11. Ürünün üzerinde Uludağ Üniversitesinin malıdır ibaresi okunaklı ve malzemenin steril özelliğini bozmayacak şekilde bulunmalıdır.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD.	RADYOLOJİ AD.
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	03.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaþ/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereki görölür ise bu bölümde kaç sayfadan oluştuðunun belirtilmesi ve her sayfanın imzalanması kaydı ile satın alma bilgisi bu forma eklenebilir.

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

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



**UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ**

Dok.Kodu : FR-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

41 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS03812	KILAVUZ TEL HIDROFILİK UCU HAFIZALI 0,035 INCH 180 CM	<b>SATINALMA BİLGİSİ (PARTNAME) (*)</b>
<b>Partname Kodu</b>	44821	RADYOLOJİ AD.
		<b>Düzenleme Tarihi : 03/07/2015</b>

**Partname Metni :**

1. Sıvı ile temas ettiğinde kayganlaşan hidrofilik yapıda olmalıdır..
2. Guidewire 0.035 inch kalınlıkta 180 cm uzunlukta olmalıdır.
3. Nitinol core olmalı kinkleri önleyen ve bunun üzeri TFE ile kaplanmış olmalıdır.
4. Flexible ve hafızalı uç olmalıdır.
5. Manipülasyon esnasında sürtünmesi sıfır olmalıdır.
6. Distal uç 3 cm lik kısmı floppy olmalıdır.
7. Torkır içinde olmalıdır.
8. Malzemeyi kullanan bölüm istediği takdirde shapable uç firma tarafından sağlanmalıdır.
9. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir.
10. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
11. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
12. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
13. Yüklenici firma malzeme tesliminde teklif ettiği ürünün:
  - a. UBB kayıtlı bar-kod numaralarını fatura üzerine yazmak,
  - b. UBB kayıtlı orijinal adları ile fatura etmek,
  - c. UBB Firma kodunu ve Bayi Kodunu faturalarının üzerine yazmak,
  - d. Firma malzeme tesliminde, Fatura ekine teslim edeceği ürünlerle ilgili Sipariş mektubunu, Şartnamelerini, ürünlerin UBB kaydını, Firmanın ve bayiinin UBB kaydının çıktısını da fatura ekinde getirmek zorundadır.
14. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
15. Malzeme teslimlerinde yetkili firma temsilcisi bulunacak aksi takdirde malzemeler teslim alınmayacaktır.
16. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemedan 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 ayı, yılı, son 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 tarifi,
    - c. Cihazın kullanım amacı,
    - d. Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi,
    - i. Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti,
    - j. Cihazın ulaşım ve saklama koşulları,
    - k. Türkçe kullanım kılavuzu,
17. Firma ihalelerde yeterli miktarda numune getirecek gelen numuneler test edilecek, değerlendirilecek ve sonuca göre uygun olmayan ürünler değerlendirme dışı bırakılacaktır.

Bu Döküman 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  
42 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

18. Ambalajlar geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.

19. Ürünün üzerinde Uludağ Üniversitesinin malıdır ibaresi okunaklı ve malzemenin steril özelliğini bozmayacak şekilde bulunmalıdır.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD.	RADYOLOJİ AD. NÖROGİRİŞİM
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	03.07.2015	

(\* ) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklî 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 tapılması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

43 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS01596	SIVI EMBOLİZAN AJAN, N - BUTLY 2 - CYNANOACRYLATE	<b>SATINALMA BÝLGÝSÝ (PARTNAME) (*)</b>
<b>Partname Kodu</b> 44828	RADYOLOJİ AD	<b>Düzenleme Tarihi : 03/07/2015</b>

**Partname Metni :**

1. Sağlık Bakanlığı onayı olmalıdır.
2. Bütün malzemeler üzerinde;
  - a. İmalatçı firma adı veya amblemi
  - b. İmalat seri numarası
  - c. İmal edildiği ülke veya katalog numarası yazılı olmalıdır.
3. Malzemelerin tek tek ambalajlanmış olan paketlerinin üzerinde;
  - a. İmalat firma adı ve amblemi
  - b. İmalatçı ülke adı ve üretildiği yer
  - c. Malzemenin teknik özellikleri
  - d. Malzemenin lot numarası ve barkodu
  - e. Malzemenin üretildiği hammaddenin adı
  - f. Uluslar arası CE standardı amblemi ve numarası
  - g. Üretim tarihi ve son kullanma tarihi
  - h. Markası olmalıdır.
  - i. Sarflar ve enstrümanlar uluslar arası kalitesi bilinen aynı firma imalatı olmalıdır.
  - j. Vaka için istenildiği anda malzeme ile ilgili tüm aparatlar tam, eksiksiz ve istenildiği saatte hastanede olmalıdır.
  - k. Vaka sırasında ihtiyaç duyulduğu zaman malzemenin teknik kullanımında yetkin, steril olarak işleme dahil olabilme konusunda onaylanmış yetkili kurumdan eğitim almış, sertifikalı firma sorumlusu hazır bulundurulmalıdır.

Şartnamede istenen teknik özellikleri karşıladığına dair kataloglar üzerinde işaretlenmiş belgeler ve buna ilişkin taahhütname tekliflerde yer almalıdır.
4. Sıvı embolizasyon ajanı, n-butil cyanoakrilat içermelidir.
5. Malzeme periferik ve nörovasküler sistemde hipervasküler lezyonların embolizasyonunda kullanıma uygun olmalıdır.
6. Malzeme steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
7. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.
8. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir.
9. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
10. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
11. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
12. Yüklenici firma malzeme tesliminde teklif ettiği ürünün:
  - a. UBB kayıtlı bar-kod numaralarını fatura üzerine yazmak,
  - b. UBB kayıtlı orijinal adları ile fatura etmek,
  - c. UBB Firma kodunu ve Bayi Kodunu faturalarının üzerine yazmak,
  - d. Firma malzeme tesliminde, Fatura ekine teslim edeceği ürünlerle ilgili Sipariş mektubunu, Şartnamelerini, ürünlerin UBB kaydını, Firmanın ve bayiinin UBB kaydının çıktısını da fatura ekinde getirmek zorundadır.
14. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
15. Malzeme teslimlerinde yetkili firma temsilcisi bulunacak aksi takdirde malzemeler teslim alınmayacaktır.
16. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemedan imal edilmiş olup kırık, ezik yamuk ambalaj olmayacak, ambalaj üzerinde malzeme ile ilgili aşağıdaki bilgiler olacaktır.
  - a. Steril Ambalaj Üzerinde;
    - a. Sterilizasyon yöntemi,
    - b. Paketlemenin tanınmasını sağlamak için bir işaret,
    - c. İmalatçının ismi ve adresi,
  - d. 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 ayı, yılı, son kullanma tarihi, Lot numarası,

Bu Döküman 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  
44 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

- e. Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti,  
f. Türkçe kullanım kılavuzu,  
2-Ticari Ambalajda;  
a. İmalatçının ismi ve adresi,  
b. Cihazın tanımı,  
c. Cihazın kullanım amacı,  
d. Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi,  
i. Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti,  
j. Cihazın ulaşım ve saklama koşulları,  
k. Türkçe kullanım kılavuzu,  
17. Firma ihalelerde yeterli miktarda numune getirecek gelen numuneler test edilecek, değerlendirilecek ve sonuca göre uygun olmayan ürünler değerlendirme dışı bırakılacaktır.  
18. Ambalajlar geri dönüşüm özelliğine sahip olmalı ve üzerinde belirtilmelidir.  
19. Ürünün üzerinde Uludağ Üniversitesinin malıdır ibaresi okunaklı ve malzemenin steril özelliğini bozmayacak şekilde bulunmalıdır.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	RADYOLOJİ AD.	RADYOLOJİ AD
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	03.07.2015	

(\* ) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklî 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 tapılması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa  
45 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS04159	OTOMATİK ENJEKTOR SİSTEM SETİ	SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b> 44834	Radyoloji Anabilim Dalı	<b>Düzenleme Tarihi :</b> 03/07/2015

**Partname Metni :**

Otomatik Enjektör Sistem Seti

1. Çift girişli (iki şıngaya bağlanabilir) yapıda, T konnektör olmalıdır.
2. Çift valfli olmalıdır.
3. BT-3' de bulunan Medrad marka Stelland model otomatik enjektörle uyumlu olmalıdır.
4. Konnektörler steril tekli paketler halinde olmalıdır.
5. Tek kullanımlık olmalıdır.
6. Konnektörler elastik olmalı, iç hacmi 3 mm'den az olmamalıdır.
7. Konnektör kontrast geçiş hızı en az 6ml/sn' oluşacak basınca dayanıklı olmalıdır.
8. Konnektörler spiral yapıda ve 150 cm boyunda olmalıdır.
9. Numineler Radyoloji AD. temin edilmelidir.


<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	Radyoloji Anabilim Dalı	
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		
<b>TARİH VE İMZA</b>	03.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklî 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 Döküman Uludağ Üniversitesi Rektörlüğü'ne aittir. Başkaları tarafından kullanılamaz ve çoğaltılamaz.

	<b>UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ</b>		
	<b>Dok.Kodu :</b> FR-PLY-04	<b>İlk Yay.Tarihi :</b> 27 Ekim 2008	<b>Sayfa</b> 46 / 58
	<b>Rev. No :</b> 00	<b>Rev.Tarihi :</b>	

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS01709	ELASTOMERİK İNFUZYON POMPASI YEDİ GÜNLÜK	<b>SATINALMA BİLGİSİ (PARTNAME) (*)</b>
<b>Partname Kodu</b>	45750	TIBBİ ONKOLOJİ BD.
		<b>Düzenleme Tarihi :</b> 28/07/2015

**Partname Metni :**

1. Hastanın taşınmasına uygun optimum ölçülerde, ergonomik hafif ve tek kullanımlık olmalıdır.
2. Sızdırmayı ve darbeleri önleyecek şekilde olmalıdır
3. 7 günlük 1,5 ml/h 250-270 ml hacimli olmalıdır.
4. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
5. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
6. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
7. Yüklenici firma malzeme tesliminde teklif ettiği ürününün:
  - a. UBB kayıtlı bar-kod numaralarını fatura üzerine yazmak,
  - b. UBB kayıtlı orijinal adları ile fatura etmek,
  - c. UBB Firma kodunu ve Bayi Kodunu faturalarının üzerine yazmak,
  - d. Firma malzeme tesliminde, Fatura ekine teslim edeceği ürünlerle ilgili Sipariş mektubunu, Şartnamelerini, ürünlerin UBB kaydını, Firmanın ve bayiinin UBB kaydının çıktısını da fatura ekinde getirmek zorundadır.
8. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
9. Malzeme teslimlerinde yetkili firma temsilcisi bulunacak aksi takdirde malzemeler teslim alınmayacaktır.
10. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemedan 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 ayı, yılı, son 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 tarifi,
    - c. Cihazın kullanım amacı,
    - d. Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi,
    - i. Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti,
    - j. Cihazın ulaşım ve saklama koşulları,
    - k. Türkçe kullanım kılavuzu,
11. Firma ihalelerde yeterli miktarda numune getirecek gelen numuneler test edilecek, değerlendirilecek ve sonuca göre uygun olmayan ürünler değerlendirme dışı bırakılacaktır.



## UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa  
47 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM	TIBBİ ONKOLOJİ BD.	
SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU		
TARİH VE İMZA	28.07.2015	

(\*): Ýstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapınması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

48 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

Malzeme Kodu : JENS04939

INTRAVEZİKAL MATERYALLER (INTRAVEZİKAL PENTOSAN POLİSULFAT, KONDROİTİN SULFAT DİMETİLSULFOKSİT, HİYALURONİK ASİT, HEPARİN VB.)

SATINALMA BÝLGÝSÝ (PARTNAME) (\*)

Partname Kodu

45333

ÜROLOJİ AD

Düzenleme Tarihi : 09/07/2015

**Partname Metni :**

1. Materyal yüksek oranda saflaştırılmış hyaluronik asit bazlı 120mg/50ml Mukopolisakkarid
2. içermelidir.
3. Mukopolisakkarid moleküler ağırlığı 180- 190 kdalton aralığında olmalıdır.
4. Materyalin kolay uygulanması amacı ile malzeme ile birlikte 1 (bir) adet luer lock konektörlü
5. hidrofilik sonda 1(bir) adet luer lock enjektör verilmelidir.
6. Materyal bio uyumlu olmalıdır.
7. Materyal hayvansal bazlı olmamalıdır.
8. Ürünün Ph değeri 7.1-7.3 olmalıdır.
9. Ürünün ozmolalite değeri 300-350 aralığında olmalıdır.
10. Ürünün klorür içeriği 4.5-5,5 mg/ml aralığında olmalıdır.
11. Ürün herhangi bir madde karıştırılmadan kullanılmalıdır.
12. Ürün buhar ile steril edilmiş olmalıdır.
13. Ürün oda sıcaklığında saklanabilir olmalıdır.
14. ISO ve CE belgelerinden herhangi birisine sahip olmalıdır.
15. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
16. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
17. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
18. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
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 malzemedem 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 21. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN  
AD/BD/BİRİM

ÜROLOJİ AD

SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN  
AD/BD/BİRİM SORUMLUSUTARİH  
VE İMZA

09.07.2015





## UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ

Dok.Kodu : FR-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa  
49 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

(\* ) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklı görölür 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 partlar açıklanır 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

**ÜÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ**

Dok.Kodu : FR-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

50 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS03784	KAYGANLASTIRICI JEL (LIDOKAINLI)	<b>SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)</b>
<b>Partname Kodu</b>	45334 ÜROLOJİ AD.	<b>Düzenleme Tarihi : 09/07/2015</b>

**Partname Metni :**

1. Jel bileşiminde lokal anestetik etkisi olan lidokain içermelidir.
2. Sterilitenin korunması ve antibakteriyel etkisi için, formülünde klorhegzidin glukonat, metilhidroksibenzoat ve propil hidroksibenzoat içermelidir.
3. Jel, görüntüyü etkilemeyecek şekilde berrak ve renksiz olmalıdır. Suda eriyebilmelidir.
4. Jel, etilen oksit artığı içermeyen Gama steril ile steril ile steril edilmiş olmalıdır.
5. Jel, orijinal tekli ambalaj içinde olmalıdır.
6. Jel, kullanım kolaylığı sağlayan yumuşak anatomik başlıklı kolay çıkabilen tıpa ile kapatılmış olmalıdır ve itici pistonu olan enjektör içinde olmalıdır.
7. Jel, sıcaklık değişkenlerinden etkilenmemelidir.
8. Jel, 6ml ve 11 ml olmalıdır.
9. 13) Yerli üretim için ise TSE belgesi, ithal ürünler için TSE uyumluluk veya ISO,CE, veya eşdeğeri uluslararası kalite belgesine haiz olacaktır.
10. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
11. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
12. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
13. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
14. Malzemelerin teslim yeri U.Ü.Döner Sermaye Saymanlığı Tıp Fakültesi Taşınır Kayıt Kontrol Birimi ambarıdır. Malzemeler raf teslimi alınacaktır.
15. Ambalajlar aynı boyda dayanıklı malzemenin 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.İsmlama üretilen bir cihaz ise, "İsmlama üretilen cihaz" ibaresini, c.Vücuda yerleştirilebilir cihazın steril durumda olduğunu gösteren bir bilgi, d.Üretim ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma ilişkin özellikler, e.Şayet klinik araştırma cihazı ise, "Sadece Klinik Araştırma Amaçlı" ibaresi, f.İsmlama üretilen bir cihaz ise, "İsmlama üretilen cihaz" ibaresini, g.Vücuda yerleştirilebilir cihazın steril durumda olduğunu gösteren bir bilgi, h.Üretim ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 16. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	ÜROLOJİ AD.	ÜROLOJİ AD.
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		
<b>TARİH VE İMZA</b>	09.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapınması gereken partlar açıklanır 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 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

51 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS00781	LIGASYON KLIPSİ LARGE (ABSORBE OLMAYAN POLİMER) (POLİASETAL)	<b>SATINALMA BİLGİSİYİ (PARTNAME) (*)</b>
<b>Partname Kodu</b> 45337	ÜROLOJİ AD.	<b>Düzenleme Tarihi :</b> 09/07/2015

**Partname Metni :**

- Absorbe olmayan Polimer-Poliasetal olmalıdır.
- Klipsler tek kullanımlık ve steril olmalıdır.
- Klips kartuşları 6 adet klips içermelidir.
- Klips tam kapama sağlayan "kayık şekilli" yapıda olmalıdır.
- Klipsin uç kısmı mükemmel kapama sağlayan ve açılmayı engelleyen karşılıklı kilit mekanizmasına sahip olmalıdır.
- Klipsin iç kısmında kaymayı engelleyen entegre edilmiş dişler bulunmalıdır.
- Klips üzerinde klips aplikatörüne rahatlıkla oturan ve klipsin aplikatörden düşmesini engelleyen karşılıklı ayaklar bulunmalıdır.
- Klips aplikatör üzerinde esneklik sağlayan "esnek köşe" yapısına sahip olmalıdır.
- Klipsler radyo transparan olmalı, yapıları sayesinde MRI ve Röntgen cihazlarının manyetik alanlarından etkilenmemeli ve bu uygulamalarda görünmemelidir.
- Klips kartuşlarının alt kısmında ameliyat eldiveni, ameliyat elbisesine veya örtüye irtibatlandırmayı sağlayan yapışkan bant bulunmalıdır.
- Klipsler CE, ISO ve FDA kalite belgelerine sahip olmalıdır.
- İmalatçı firmanın Türk Akreditasyon Kurumu tarafından verilen ISO ve CE onay belgesi bulunmalıdır.
- Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
- Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
- Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
- Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, 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 malzemedan 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 19. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	ÜROLOJİ AD.	
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		
<b>TARİH VE İMZA</b>	09.07.2015	

Bu Döküman 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

52 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

(\* ) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklı görölür 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

**UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ**

Dok.Kodu : FR-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

53 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :


<b>Malzeme Kodu :</b> JENS00782	LIGASYON KLİPSİ -X-LARGE (ABSORBE OLMAYAN POLİMER) (POLİASETAL)	<b>SATINALMA BİLGİSİYİ (PARTNAME) (*)</b>
<b>Partname Kodu</b>	45338	ÜROLOJİ AD.
		<b>Düzenleme Tarihi : 09/07/2015</b>

**Partname Metni :**

- Absorbe olmayan Polimer-Poliasetal olmalıdır.
- Klipsler tek kullanımlık ve steril olmalıdır.
- Klips kartuşları 6 adet klips içermelidir.
- Klips tam kapama sağlayan "kayık şekilli" yapıda olmalıdır.
- Klipsin uç kısmı mükemmel kapama sağlayan ve açılmayı engelleyen karşılıklı kilit mekanizmasına sahip olmalıdır.
- Klipsin iç kısmında kaymayı engelleyen entegre edilmiş dişler bulunmalıdır.
- Klips üzerinde klips aplikatörüne rahatlıkla oturan ve klipsin aplikatörden düşmesini engelleyen karşılıklı ayaklar bulunmalıdır.
- Klips aplikatör üzerinde esneklik sağlayan "esnek köşe" yapısına sahip olmalıdır.
- Klipsler radyo transparan olmalı, yapıları sayesinde MRI ve Röntgen cihazlarının manyetik alanlarından etkilenmemeli ve bu uygulamalarda görünmemelidir.
- Klips kartuşlarının alt kısmında ameliyat eldiveni, ameliyat elbisesine veya örtüye irtibatlandırmayı sağlayan yapışkan bant bulunmalıdır.
- Klipsler CE, ISO ve FDA kalite belgelerine sahip olmalıdır.
- İmalatçı firmanın Türk Akreditasyon Kurumu tarafından verilen ISO ve CE onay belgesi bulunmalıdır.
- Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
- Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
- Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
- Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 19. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>		
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		
<b>TARİH VE İMZA</b>	09.07.2015	

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

	<b>UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ</b>		
	Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 54 / 58
	Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	

(\* ) Ýstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklí görölür 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 partlar açıklanır 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

**UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ**

Dok.Kodu : FR-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

55 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS04038	SENSOR KILAVUZ TEL	SATINALMA BÝLGÝSÝ (PARTNAME) (*)
<b>Partname Kodu</b>	45339 ÜROLOJİ AD.	<b>Düzenleme Tarihi :</b> 09/07/2015

**Partname Metni :**

1. Gövdesi nitinolden yapılmış olmalıdır.
2. PTFE kaplı olmalıdır.
3. 0.035" yada 0.038" kalınlığında, 150cm uzunluğunda olmalıdır.
4. Düz uçlu, 3cm'lik ucu esnek olmalıdır.
5. İlk 5cm'lik kısmı hidrofilik ve uç kısmı tungstenle radyopaklaştırılmış olmalıdır.
6. Gövdesi mavi, hidrofilik olan uç kısmı siyah renkli olmalıdır.
7. ISO, TUV, CE, FDA gibi uluslararası standartlardan en az birine sahip olmalıdır.
8. Malzemeler ambarımıza sipariş miktarları kadar tam ve noksansız olarak teslim edilecektir, siparişlerin bölünerek parçalar halinde teslim edilmesi ancak idarenin onayına bağlıdır.
9. Malzemelerin son kullanma tarihinden üç ay önce bildirilmek sureti ile uzun miatlı olan malzemelerle değiştirmesi yüklenici firma tarafından sağlanacaktır.
10. Malzemeler teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl kullanım süresi olmalıdır.
11. Ürün T.C. Sağlık Bakanlığının 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 üzerinde bulunmalı, adı geçen yönetmelik kapsamı dışında yer alan malzemeler için kalite belgesinin sunulması zorunludur.
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 malzemenin 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 ayı, yılı, son 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 tarifi, c.Cihazın kullanım amacı, d.Kullanıma 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 ayı, yılı ile son kullanma tarihi, i.Cihazın vücuda emniyetle yerleştirilebileceği zaman limiti, j.Cihazın ulaşım ve saklama koşulları, k.Türkçe kullanım kılavuzu, 14. Firma ihalelerde değerlendirilmek üzere yeterli miktarda numune getirecektir.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>		
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>		
<b>TARİH VE İMZA</b>	09.07.2015	

(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapıması 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-YLY-04

İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008

Sayfa

56 / 58

Rev. No : 00

Rev.Tarihi :

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS05635	AN1320 ,KAPALI ASPIRASYON SİSTEMİ (NO:14)	<b>SATINALMA BİLGİSİYİ (PARTNAME) (*)</b>	
<b>Partname Kodu</b>	45821	Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D. Yoğun Bakım	<b>Düzenleme Tarihi : 07/08/2015</b>

**Partname Metni :****TEK LÜMENLİ KAPALI SİSTEM ASPIRASYON SONDASI TEKNİK ŞARTNAMESİ**

- 1-Hastanın ventilasyonunu kesmeden hem aspirasyonun hem de ventilasyonun aynı zamanda yapılmasını sağlayan sisteme sahip olmalıdır.
- 2- Kapalı sistem aspirasyon sondası aynı hastada kesintisiz olarak 72 saat kullanılabilir.
- 3- Aspirasyon kateterinin üzerinde 10 cm ile 42 cm arasında 2cm de bir rakamsal derecelendirmeler bulunmalıdır.
- 4- Kapalı sistem aspirasyon sondası üzerinde Kilitlenebilir aspiratör kontrol valvi olmalıdır.
- 5- Sonda sistemi üzerinde aspiratörle bağlantının yapıldığı ara hat ; sekresyonların ve aspirasyonun görülebilmesi için şeffaf olmalı ve kontrol valvi ile farklı bir hatta sahip olmalıdır.
- 6- Aspirasyon , kontrol valvi yaylı bir mekanizmaya sahip olup ,geriye doğru çekildiğinde aktif olmalı, valv bırakıldığında durmalıdır. Kontrol valvinin isetm dışı aspirasyon yapmasını engellemek amacıyla mavi renkte,ergonomik kullanıma sahip kilit sistemi de bulunmalı ve valvin çalıştığı hattın şeffaf olması gerekmektedir.
- 7- Kilit mekanizması sağa çevrildiğinde kapanmalı,ters yönde çevrildiğinde açılmalı ve üzerinde işaretlerle de gösterilmelidir.
- 8- Aspiratör bağlantı konektörü üzerinde ürünün çapı yazılı olmalıdır.
- 9- Setin irrigasyon portu bulunmalıdır ve port girişinin monte edilmiş kapağı olmalıdır.
- 10- Ventilasyon girişinin karşısındaki çıkışın kapatılmasında kullanılan konektör üzerinde ürünün markası yazmalıdır.
- 11-Sondanın üzerinde poşet içerisinde çekilmesi gereken yeri gösteren mavi çizgi bulunmalıdır.
- 12- Sonda tek lümenli olmalı ve yetişkinler için kullanıma uygun 10-12-14-16 Fr seçenekleri bulunmalıdır.
- 13-Sistem T konektörlü dizayna sahip olmalıdır.
- 14- Kateter ve T konektörün toplam uzunluğu 570 mm olmalıdır.
- 15- Paket içerisinde kapalı sistem sondası dışında tek eksenli 360 derece döner konektör, ara bağlantı konektörü ve sistemden sondanın rotasyon yapmadan ayrılabilmesi için gerekli olan ayırıcı parçası bulunmalıdır.
- 16-Ürün şeffaf paket içerisinde bulunmalıdır.
- 17-Paket üzerinde ürünün tek veya çift lümenli olduğu, entübasyon veya trakeostomi tüpü için olduğu,Fr ve mm olarak çap ölçüsü ,üretim ve son kullanım tarihi, barkodu,lateks içermediği ve ürünün ne olduğu Türkçe dahil en az 5 dilde görülebilmelidir.
- 18-Steril tekli paketlerde 20'lik kutularda bulunmalıdır.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	Yoğun Bakım Ünitesi	
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>	Prof.Dr.Ferda Kahveci	
<b>TARİH VE İMZA</b>		


(\*) Ystek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) 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 tapılması 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.



	<b>UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ</b>		
	<b>Dok.Kodu :</b> FR-YLY-04	<b>İlk Yay.Tarihi :</b> 27 Ekim 2008	<b>Sayfa</b> 57 / 58
	<b>Rev. No :</b> 00	<b>Rev.Tarihi :</b>	

<b>Malzeme Kodu :</b> JENS05636	AN1320 ,KAPALI ASPİRASYON SİSTEMİ (NO:12)	<b>SATINALMA BİLGİSİY (PARTNAME) (*)</b>	
<b>Partname Kodu</b>	45822	Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D. Yoğun Bakım	<b>Düzenleme Tarihi :</b> 07/08/2015


**Partname Metni :**

**ÇİFT LÜMENLİ KAPALI SİSTEM ASPİRASYON SONDASI TEKNİK ŞARTNAMESİ**

- 1- Hastanın ventilasyonunu kesmeden hem aspirasyonun hem de ventilasyonun aynı zamanda yapılmasını sağlayan sisteme sahip olmalıdır.
- 2- Kapalı sistem aspirasyon sondası aynı hastada kesintisiz olarak 72 saat kullanılabilir.
- 3- Kateter çift lümenli olmalıdır.Çift lümenli kateterde aspirasyon sondasının içinden ikinci bir lümen geçmelidir. Bu ikinci lümen sondanın proksimaline yakın bir yerden başlayıp distal uca kadar tüm hat boyunca uzanmalıdır. Bu lümen setin irrigasyon portu olmalıdır ve port girişinin monte edilmiş kapağı olmalıdır.
- 4- Çift lümenli kateter ile entübasyon/trakeostomi tüpünün içi eş zamanlı olarak yıkanıp aspire edilebildiği gibi kateterin (sondanın) gönderildiği yer de eş zamanlı olarak yıkanıp aspire edilebilmeli, bronkoalveoler lavaj yapılabilir.
- 5- Aspirasyon kateterinin üzerinde 10 cm ile 42 cm arasında 2cm de bir rakamsal derecelendirmeler bulunmalıdır.
- 6- Entübasyon tüpü için olan modeli dışında farklı ölçülere sahip olmakla birlikte trakeostomi tüpü modeli alternatif de olmalıdır.
- 7- Kapalı sistem aspirasyon sondası üzerinde Kilitlenebilir aspiratör kontrol valvi olmalıdır.
- 8- Sonda sistemi üzerinde aspiratörle bağlantının yapıldığı ara hat ; sekresyonların ve aspirasyonun görülebilmesi için şeffaf olmalı ve kontrol valvi ile farklı bir hatta sahip olmalıdır.
- 9- Aspirasyon , kontrol valvi yaylı bir mekanizmaya sahip olup ,geriye doğru çekildiğinde aktif olmalı, valv bırakıldığında durmalıdır. Kontrol valvinin istem dışı aspirasyon yapmasını engellemek amacıyla mavi renkte,ergonomik kullanıma sahip kilit sistemi de bulunmalı ve valvin çalıştığı hattın şeffaf olması gerekmektedir.
- 10- Kilit mekanizması sağa çevrildiğinde kapanmalı,ters yönde çevrildiğinde açılmalı ve üzerinde işaretlerle de gösterilmelidir.
- 11- Aspiratör bağlantı konektörü üzerinde ürünün çapı yazılı olmalıdır.
- 12- Ventilasyon girişinin karşısındaki çıkışın kapatılmasında kullanılan konektör üzerinde ürünün markası yazmalıdır.
- 13- Sondanın üzerinde poşet içerisinde çekilmesi gereken yeri gösteren mavi çizgi bulunmalıdır.
- 14- 12-14-16 Fr seçenekleri bulunmalıdır.
- 15- Sistem T konektörlü dizayna sahip olmalıdır.
- 16- Kateter ve T konektörün toplam uzunluğu 570 mm olmalıdır.
- 17- Paket içerisinde kapalı sistem sondası dışında tek eksenli 360 derece döner konektör, ara bağlantı konektörü ve sistemden sondanın rotasyon yapmadan ayrılabilmesi için gerekli olan ayırıcı parçası bulunmalıdır.
- 18- Ürün şeffaf paket içerisinde bulunmalıdır.
- 19- Paket üzerinde ürünün tek veya çift lümenli olduğu, entübasyon veya trakeostomi tüpü için olduğu,Fr ve mm olarak çap ölçüsü ,üretim ve son kullanım tarihi, barkodu,lateks içermediği ve ürünün ne olduğu Türkçe dahil en az 5 dilde görülebilmelidir.
- 20- Steril tekli paketlerde 20'lik kutularda bulunmalıdır.

<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM</b>	Yoğun Bakım Ünitesi	
<b>SATINALMA BİLGİSİNİ OLUŞTURAN AD/BD/BİRİM SORUMLUSU</b>	Prof.Dr.Ferda Kahveci	
<b>TARİH VE İMZA</b>		

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

	<b>UÜ-SK BÜTÇE PLAN SATINALMA TEKNİK ŞARTNAME ÖRNEĞİ</b>		
	Dok.Kodu : FR-YLY-04	İlk Yay.Tarihi : 27 Ekim 2008	Sayfa 58 / 58
	Rev. No : 00	Rev.Tarihi :	

(\*) Ýstek yapılan hizmet, demirbaş/sarf malzeme ile ilgili Satın Alma Bilgisi (Partname) bu bölümde belirtilir. Gereklí görölür 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 taşması gereken partlar açıklanır ve uygun olduğu yerde ařađýdakileri içermelidir.

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