

T.C.
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi
Döner Sermaye İşletmesi
Sağlık Uyg. ve Arş. Merkezi(Hastane)

TEKLİF İSTEME FORMU

İstem / Alım No: 88548 : 88548
Talep Eden Birim: TIBBİ MALZEME ECZANESİ

12.03.2026

Üniversitemiz Sağlık, Uygulama ve Araştırma Hastanesinin ihtiyacı olan malzemenin alınması gerekmektedir. Bu iş ile ilgili son ve kesin teklifinizi Döner Sermaye İşletmesi Satınalma Müdürlüğüne göndermenizi veya yetkili elemanımıza elden vermenizi rica ederim.

ÖNEMLİ NOT: TEKLİFİNİZE MAİL ADRESİNİZİ ve İLETİŞİM NUMARANIZI YAZINIZ. TEKLİFİNİZİ butceplan@ogu.edu.tr (Telefon: 1093-1094) MAİL ADRESİNE GÖNDERİNİZ. (Teklifini kapalı zarf ile elden teslim etmeyen yada butceplan@ogu.edu.tr mail adresine göndermeyen firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır.)

İdare Yetkilisi
Esra GÜLTEKİN
Mali Hizmetler Müdürü

Son Teslim Tarih & Saat : 16.03.2026 12:00

İHTİYAÇ LİSTESİ

Sıra No	Kodu	Malzeme Cinsi	Açıklama	Miktarı	Birimi	Birim Fiyatı	Toplam Tutarı
1	37.222A	AIRWAY NO:3(YEŞİL)(270002376)		1.000,00	ADET		
2	37.279J	ENDOBRONSİYAL TÜP (ÇİFT LÜMENLİ) SAĞ 41G(270002521)		5,00	ADET		
3	37.277	BASINÇ TRANSDUCER (ÇİFTLİ)(270000004)		500,00	ADET		
4	37.283A	ENTÜBASYON Tüpü 4.5(270002340)		100,00	ADET		
5	37.292	SPİNAL EPİDURAL KOMBİNE SET(270001859)		100,00	ADET		

1- İNTERNET ADRESİMİZ: <https://hastane.ogu.edu.tr/> ---- HIZLI ERİŞİM--- İHALE İLANLARI (sağ köşede) ADRESİNDEN İHALE İLANLARINA ULAŞABİLİRSİNİZ.

2- TEKLİF YAZINIZDA MALZEMELERİN VE HİZMETLERİN TESLİM SÜRELERİ BELİRTİLECEK, VERECEĞİNİZ FİYATLAR YAZI İLE DE YAZILACAKTIR. VERİLEN FİYATLAR TL CİNSİNDEN VE FİYATLAR KDV HARİÇ OLMALIDIR.

3- SİPARİŞ VERİLEN MALZEMELERİN VE HİZMETLERİN BEDELLERİ 150 GÜN İÇİNDE ÖDENECEKTİR.

4-ONAYLANMIŞ ÜRÜN NUMARASI (BARKOD) OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRİLMEMEYECİKTİR. AYRICA 31.12.2008 TARİH 27097 SAYILI RESMİ GAZETEDEN YAYINLANAN TEBLİĞİN 13. MADDESİ DİSTİRİBÜTÖR VE/VEYA ANABAYİCE ALT BAYİLERİNDE UBB DE TANIMLANMIŞ OLMASI GEREĞİ BAYİ TANIMLAYICI NUMARASI OLMAYAN FİRMALARIN MALZEMELERİ TESLİM ALINMAYACAK VE FATURALARI İŞLEME ALINMAYACAKTIR. ÜRÜN KODLARI (BARKOD) BELİRTİLMELİDİR.

Adres: Eskişehir

Tel: 0222 239 29 79 Dahili : 1048

Fax: 0222 239 2446

Sayfa 1

- 5- TEKNİK ŞARTNAMEDE NUMUNE İSTENMESİ DURUMUNDA NUMUNELER TEKLİF İLE BİRLİKTE TESLİM EDİLECEKTİR.
- 6- TIBBİ MALZEME ALIMLARINDA SAĞLIK UYGULAMA TEBLİĞİNDE YER ALAN SUT KODUNUN VE UBB KODUNUN TEKLİF MEKTUBUNDA VE FATURADA YAZILMASI ZORUNLUDUR.
- 7-KİK TARAFINDAN HAZIRLANAN EKAP (ELEKTRONİK KAMU SATINALMA PLATFORMU)SİSTEMİNE KAYIT YAPTIRMAYAN FİRMALARIN ALIM SONUÇLARI İLE UBB KAYDININ HANGİ FİRMA YAPTIRDIYSA (TEDARİKÇİ,BAYİ, ALT BAYİ)FİRMAYA AİT VERGİ KAYIT NUMARASINI TEKLİFİNDE BELİRTMEYEN FİRMANIN ALIM SONUÇLARI KİK ve SGK YA BİLDİRİLMEDİĞİNDEN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRMeye ALINMAYACAK VEYA FATURALARI ÖDENMEYECEKTİR.
- 8-FİRMA TEKLİFİNİN EKİNDE ÜRÜNÜN GMDN KODUNUN ONAYLI OLDUĞUNU VE POZİTİF LİSTEDE YER ALDIĞI BELGE İLE SUNMALIDIR. AKSİ TAKDİRDE BU BELGELERİ SUNMAYAN VEYA NEGATİF LİSTEDE YER ALAN VE ONAYSIZ OLAN ÜRÜNLERİN TEKLİFLERİ DEĞERLENDİRMeye ALINMAYACAKTIR.
- 9-SGK TARAFINDAN YAPILAN İNCELEMELERDE TEKLİF ETTİĞİNİZ ÜRÜNE AİT UBB KODU İLE ETİKET ADI VE/VEYA GMDN KATEGORİSİNDE UYUMSUZLUKTAN DOLAYI VEYA BUNA BENZER BAŞKA UYGUNSUZLUKTAN DOLAYI YAPILAN TÜM KESİNTİLER YÜKLENİCİ FİRMA TARAFINDAN KARŞILANACAKTIR.
- 10-YUKARIDA BELİRTİLEN TEKLİF YAZIMIZIN TARİH VE NUMARASI TEKLİF ZARFININ ÜZERİNE YAZILMASI GEREKMEKTEDİR.

T.C.
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM :

Şartname Numarası : 27125

TEKNİK ŞARTNAME

Şartname Tarihi : 22.10.2018

Basım Tarihi : 10.03.2026

KOD : 37.222A

MALZEME ADI : AIRWAY NO:3(YEŞİL)(270002376)

1. Steril plastik torbalarda tekli ambalajlanmış olmalıdır
2. İçinden aspirasyon sondası ile aspire edildiğinde dizaynı aspirasyon sondasının kink olmayacağı şekilde olmalıdır.
3. Isırmaya karşı drençli olmalıdır.
4. Ürün en az 2 yıl miadlı olarak üretilmelidir ve teslim tarihinde en az 1 yıl miadlı olarak teslim edilmelidir.
5. Ürün numuneleri istenmesi durumunda ilgili birime teslim edilmelidir. (Numuneler orijinal ambalajında olmalıdır.) İstenildiğinde numune teslim etmeyen firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır. Gerektiği taktirde numuneler açılıp denenecektir.
6. Teslim edilecek ürün steril ise orijinal steril ambalajında olmalıdır. Orijinal ambalajın üzerinde üretim, son kullanma tarihleri vb. bilgiler olmalıdır.

HAZIRLAYANLAR

Doç. Dr. Ebru KARAKOÇ
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D. Öğr.
Üyesi
İmzası

ONAYLAYAN

Doç. Dr. Gürkan BOZAN
Başhekim Yrd.
İmzası

T.C.
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM :

Şartname Numarası : 42073

TEKNİK ŞARTNAME

Şartname Tarihi : 16.08.2023

Basım Tarihi : 10.03.2026

KOD : 37.279J

MALZEME ADI : ENDOBRONŞİAL TÜP (ÇİFT LÜMENLİ) SAĞ 41G(270002521)

1. Şeffaf medikal PVC'den yapılmış olmalıdır.
2. Alçak basınçlı kafları mevcut olmalı, endobronşial uçta çift kaf bulunmalı, bu kaflar arasında sağ üst lobun havalanmasını sağlayacak ikinci bir havalandırma ağzı bulunmalıdır. Bronşial uçtaki çift kaf basınç dengelenmesini sağlayacak şekilde ortak bir valf ile şişirilebilir olmalıdır.
3. Emniyet valvleri bulunan pilot balonları ve konnektörleri orijinal olarak bulunmalı ve tüpe fikse edilmiş olmalıdır.
4. Kullanım esnasında bronşial veya trakeal yolun iptal edilmesi amacıyla klempe edilebilir ve deklempe edildiğinde eski formuna hızla dönebilir özellikte ara konneksiyon hatları bulunmalıdır.
5. Tüpde bronşial hat ve trakeal hatlar arasında karinal çentik bulunmamalıdır. Bronşial hat trakeal hattın sonlanma noktasından sonra açıldırılmış şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
6. Bronşial hattın uç kısmındaki sekresyonların aspire edilmesine imkan verecek en az 2 adet aspirasyon sondası tüp ile birlikte verilmelidir.
7. Kompakt kit halinde, birer adet paketli ve kullanıma hazır durumda olmalıdır. orijinal steril plastik kutularda olmalıdır.
8. Mandrenli olmalıdır. Mandren açıldırılabilenlidir. Sert materyalden üretilmiş olmalıdır.
9. Tüplerin özgün konnektörleri olmalıdır.
10. Konnektörlerde ventilasyon işleminin devamı sırasında aspirasyon sondasının veya bronkoskopun yerleştirilebileceği portları olmalıdır.
11. Bronşial lümeninden en az 4 mm'lik bronkoskop geçebilmelidir.
12. Ürün en az 2 yıl miadlı olarak üretilmelidir ve teslim tarihinde en az 1 yıl miadlı olarak teslim edilmelidir.
13. Ürün numuneleri istenmesi durumunda ilgili birime teslim edilmelidir. (Numuneler orijinal ambalajında olmalıdır.) İstenildiğinde numune teslim etmeyen firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır. Gerektiği taktirde numuneler açılıp denenecektir.
14. Teslim edilecek ürün steril ise orijinal steril ambalajında olmalıdır. Orijinal ambalajın üzerinde üretim, son kullanma tarihleri vb. bilgiler olmalıdır.

HAZIRLAYANLAR

Doç. Dr. Ebru KARAKOÇ
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D. Öğr.
Üyesi
İmzası

ONAYLAYAN

Doç. Dr. Gürkan BOZAN
Başhekim Yrd.
İmzası

T.C.
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM : ANESTEZİYOLOJİ VE REANİMASYON POL.

Şartname Numarası : 36058

TEKNİK ŞARTNAME

Şartname Tarihi : 09.03.2026

Basım Tarihi : 10.03.2026

KOD : 37.277

MALZEME ADI : BASINÇ TRANSDUCER (ÇİFTLİ)(270000004)

1. Ameliyathanemizde ve Hastanemiz 2. ve 3. basamak yoğun bakım ünitelerimizde mevcut olan Nihon Kohden, General Electric, Datex, Drager, Petaş, AMS, Okuman, Artema, Philips marka ve yeni alınacak invaziv basınç kanalı olan monitörlerde kullanılmak üzere basınç monitörizasyonu için komple monitörizasyon sistemidir.

2. Set kendinden yıkama sistemli ve aynı anda 2 basınç birden izlemeye olanak sağlayan 2 adet disposable transdüser, 2 adet bağımsız yıkama ünitesi ve üçlü musluklar ile 2 basınç hattından oluşur.

3. Her transdüser aynı serum hattından beslenecektir. Serum bağlantısı için bir mikrodrip hazne içermeli, mikrodrip hazne ile transdüser arası en az 120cm olmalıdır.

4. Santral venöz basınç hattı: transdüser, 120 (3'lü musluk ve bağlantı uçları hariç net basınç hattı uzunluğu) ve 30 cm'lik iki adet üç yollu musluklu basınç izleme hattı içermelidir. Bu bağlantılar sıvı sızmasına izin vermemelidir.

5. Arter hattı: transdüser yaklaşık 120 ve 30 cm'lik basınç izleme hattı ve ayrıca iki adet üç yollu musluklu line içermelidir.

6. Basınç hatları kinkrezistan, luer-lock uygulamalı çok iyi frekans cevabı veren nonallerjen tıbbi PVC'den imal edilmiş olmalıdır.

7. Set içinde gerektiğinde kullanılmak üzere yedek kapaklar bulunmalıdır.

8. Set hastaya bağlandığında devamlı olarak istenildiğinde bolus yıkama yapabilmelidir.

9. Basınç setinde kullanılması muhtemel ARTER, CVP, PA ve LAP yapışkan etiketleri bulunmalıdır.

10. Set hastaya bağliken steril alana girmeden transdüserin kalibrasyon kontrolünü yapmak mümkün olmalıdır.

11. Teklif veren firma, tüm transdüserler için monitörün ve kablonun transdüser hassasiyetini ölçebilen ve yaklaşık 0 ile 100 mm/Hg basınç uygulayabilen 2 adet transdüser simülatör verecektir ve denenecektir.

12. Ameliyathanemizde ve Hastanemiz 2. ve 3. basamak yoğun bakım ünitelerimizde mevcut olan Nihon Kohden, General Electric, Datex, Drager, Petaş, AMS, Okuman ve Artema marka monitörlerde ve yenilenen monitörler için bu transdüserler ile kullanılmak üzere her monitör için en az 2 adet basınç kablosu ücretsiz olarak verilmeli ve kabloların tümü ürünlerle aynı anda teslim edilmelidir, kullanım esnasında kablolarda meydana gelen arızalar firma tarafından yeni bir kablo ile ücretsiz değiştirilmelidir.

13. Basınç transduceri 0-250 mmHg arasındaki basınç aralığını ölçebilmelidir.

14. Her 50 transduceri için bir adet seviye tespit adaptörü (adaptör hasta başındaki mayi askısına kolayca bağlanabilmelidir) ve numune ile birlikte teslim edilmelidir.

15. Yıkama ünitesi ve üçlü bağlantılar sıvı sızmasına izin vermemelidir.

16. Yıkama ünitesinin mayi akışını sağlayan aparatı kolay kullanımlı olmalıdır, kullanım sırasında kolaylıkla kopmamalıdır.

17. Tüm konnektörler birbirine tam uyumlu olmalı, tam kilitlenebilmeli ve sisteme hava girişine izin vermemelidir.

HAZIRLAYANLAR

Doç. Dr. Ebru KARAKOÇ
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D. Öğr.
Üyesi
İmzası

ONAYLAYAN

Doç. Dr. Gürkan BOZAN
Başhekim Yrd.
İmzası

T.C.
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM : ANESTEZİYOLOJİ VE REANİMASYON POL.

Şartname Numarası : 36058

TEKNİK ŞARTNAME

Şartname Tarihi : 09.03.2026

Basım Tarihi : 10.03.2026

KOD : 37.277

MALZEME ADI : BASINÇ TRANSDUCER (ÇİFTLİ)(270000004)

- 18.Flush (düğmesi) butonu sık kullanıma uygun esneklikte ve sağlamlıkta olmalıdır.
- 19.Üçlü musluklara uygun yedek kapaklar olmalıdır.
- 20.Set içindeki arter-ven line'ları yumuşak materyalden yapılmış olmalı, king yapmamalıdır.
21. Ürün en az 2 yıl miadlı olarak üretilmelidir ve teslim tarihinde en az 1 yıl miadlı olarak teslim edilmelidir.
22. Ürün numuneleri istenmesi durumunda ilgili birime teslim edilmelidir. (Numuneler orijinal ambalajında olmalıdır.) İstenildiğinde numune teslim etmeyen firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır.Gerektiği taktirde numuneler açılıp denenecektir.
23. Teslim edilecek ürün orijinal ambalajında olmalıdır. Orijinal ambalajın üzerinde üretim, son kullanma tarihleri vb. bilgiler olmalıdır.

HAZIRLAYANLAR

Doç. Dr.Ebru KARAKOÇ
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D. Öğr.
Üyesi
İmzası

ONAYLAYAN

Doç. Dr. Gürkan BOZAN
Başhekim Yrd.
İmzası

T.C.
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM : ANESTEZİYOLOJİ VE REANİMASYON POL.

Şartname Numarası : 46101

TEKNİK ŞARTNAME

Şartname Tarihi : 09.03.2026

Basım Tarihi : 10.03.2026

KOD : 37.283A

MALZEME ADI : ENTUBASYON TUPU 4.5(270002340)

- 1.Trakeal tüp düz kafalı olmalıdır, ucu Murphy Eye özellikli ve nontravmatik olmalıdır.
- 2.Tüpte, radyopak ve tüp boyunca renkli line olmalıdır.
- 3.Tüp non-toksik tıbbi materyalden mamül olmalıdır.
- 4.Tüpün rahat yerleştirilebilmesi için tüpün üzerinde 1 cm aralıklarla yerleştirme ölçüleri olmalıdır.
- 5.Tüpün iç çapı, tüpün konneksiyon kısmında yazmalıdır.
- 6.Tek kullanımlık olmalıdır.
- 7.Şeffaf olmalıdır.
- 8.Tüp konnektörü birlikte verilmelidir.
- 9.Her 20 adet tüp için tüp numarasına uygun bir adet stile verilmelidir.
- 10.Entübasyon tüpü NO:4.5 olmalıdır.
11. Ürün en az 2 yıl miadlı olarak üretilmelidir ve teslim tarihinde en az 1 yıl miadlı olarak teslim edilmelidir.
12. Ürün numuneleri istenmesi durumunda ilgili birime teslim edilmelidir. (Numuneler orijinal ambalajında olmalıdır.) İstenildiğinde numune teslim etmeyen firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır.Gerektiği taktirde numuneler açılıp denenecektir.
13. Teslim edilecek ürün orijinal ambalajında olmalıdır. Orijinal ambalajın üzerinde üretim, son kullanma tarihleri vb. bilgiler olmalıdır.

HAZIRLAYANLAR

Doç. Dr. Ebru KARAKOÇ
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D. Öğr.
Üyesi
İmzası

ONAYLAYAN

Doç. Dr. Gürkan BOZAN
Başhekim Yrd.
İmzası

T.C.
Eskişehir Osmangazi Üniversitesi Hastanesi

İSTEĞİ YAPAN BİRİM : ANESTEZİYOLOJİ VE REANİMASYON POL.

Şartname Numarası : 44966

TEKNİK ŞARTNAME

Şartname Tarihi : 21.12.2018

Basım Tarihi : 10.03.2026

KOD : 37.292

MALZEME ADI : SPINAL EPIDURAL KOMBİNE SET(270001859)

1. Set içinde; kilit mekanizmasına uygun özel hub/konnektör dizaynına sahip spinal iğne, renk kodlu ve üzerinde mesafe çizgileri olan huba sahip epidural tuohy iğnesi, epidural kateter, epidural flat filtre, epidural kateter kılavuzu, epidural direnç kaybı enjektörü bulunmalıdır.
2. Set;(epidural iğne/spinal iğne) 16 G / 27G ve 18 G / 27 G seçeneklerine sahip olmalıdır.
3. Hem epidural iğne konnektörü , hem de spinal iğne konektörü özel dizayna sahip olmalıdır ve kilitleme işlemi iğnelerin özel konektörleri vasıtasıyla yapılabilmelidir. Epidural iğne Konnektörü yuvarlak şekilli olup üzerinde tırtıklı alanlar olmalıdır.
4. Kilitleme işlemi ve kilidin açılması işlemi zor olmamalı ve iğnenin istemsiz ilerlememesi için güç sarfettirmemelidir.
5. Spinal aralığa ilaç verirken iğnenin yerinin oynamaması için, spinal iğne epidural tuohy iğnesine (konnektör üzerinde ok işareti de bulunmalıdır) 0 -14 mm arasında her mesafede güvenli olarak kilitlenebilmelidir.
6. Epidural iğnenin üzerinde kilitleme/ilerleme mesafesinin bilinmesi için 14 mm'e kadar işaretler olmalıdır.
7. Spinal iğnenin arkasındaki hub bölümünün iğne rotasyonuna neden olmayacak şekilde 360' dönebilme özelliğine sahip olması gerekmektedir.
8. Spinal iğnenin şeffaf hub kısmında bir kanat (çıkıntı) olmalı ve bu kanat spinal iğnenin sıvı çıkış yönünü göstermelidir.
9. Spinal iğnelerin ucu pencil uçlu olmalıdır.
10. Epidural iğnenin kanatları olmalıdır.
11. Set içindeki kateter şeffaf ve closed end 3 eyes tipinde olmalıdır. Kateter üzerindeki sıvı çıkış yerlerinin mesafe aralıkları eşit olmalıdır.
12. Kilit mekanizmasının dizaynı kullanıcının dokuları hissetme hassasiyetini etkilemeyecek şekilde olmalı ve tutuş zorluğu oluşturmamalıdır.
13. Epidural kateter sıyrılmasını engellemek için, spinal iğne ve epidural kateter aynı aralıktan geçmelidir.
14. Direnç kaybı enjektörü 10 ml'lik olmalı ve üzerinde markası yazılı olmalıdır. Enjektör set ile aynı marka olmalıdır.
15. Steril tekli paketlerde 10'luk kutularda bulunmalıdır. Paket üzerinde son kullanma tarihi,lot numarası,lateks içermediği bilgileri bulunmalıdır.
16. Ürün en az 2 yıl miadlı olarak üretilmelidir ve teslim tarihinde en az 1 yıl miadlı olarak teslim edilmelidir.
17. Ürün numuneleri istenmesi durumunda ilgili birime teslim edilmelidir. (Numuneler orijinal ambalajında olmalıdır.) İstenildiğinde numune teslim etmeyen firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır.Gerektiği taktirde numuneler açılıp denenecektir.
18. Teslim edilecek ürün orijinal ambalajında olmalıdır. Orijinal ambalajın üzerinde üretim, son kullanma tarihleri vb. bilgiler olmalıdır.

HAZIRLAYANLAR

Doç. Dr.Ebru KARAKOÇ
Anesteziyoloji ve Reanimasyon A.D. Öğr.
Üyesi
İmzası

ONAYLAYAN

Doç. Dr. Gürkan BOZAN
Başhekim Yrd.
İmzası