



T.C
GAZİ ÜNİVERSİTESİ
Sağlık Araştırma ve Uygulama Merkezi

SATINALMA İSTEK BELGESİ

18.11.2024
ESRA PEREK
Gazici
K-2
TSE-ISO-EN
9000
Telefon No : 24408
İşlem Tarihi : 18/11/2024

İstem No	28788	İç İstem No	0	İstem Yapan Birim	Anestezi Stoku	İşlem Tipi	Malzeme
Hasta Bilgileri		İstem Yapan Kullanıcı	Nuri ÖZDEMİR			Kullanım Süresi	

Anestezi Depoları ihtiyacı olan İHALE VE DMO SÜRECİ DEVAM EDEN MALZEMELER için aşağıdaki malzemelerin/hizmetlerin/bakım-onarım işlerinin alınmasına/yaptırılmasına emir ve müsadenzisi arz ederim

Kısım No	Kodlu	Malın/İşin Cinsi	İstem Bilgileri		Sut Bilgileri		Son Alış Bilgileri		Stok Bilgileri		Tüketim Bilgileri		Alım Şekli		
			Önerilen Miktar	İstenen Miktar	SUT Kodu	SUT Fiyatı	S.A Tarihi	Birim Fiyatı	Merkez Depo	İst. Depo	Stok	Hastane D.Stok	Geçmiş Yıl Tüketim Ort.	Geçmiş Yıl Tüketim Ort.	Aktif Yıl Tüketim Ort.
1	0	J01-01F722 ANI380 USG'DE GÖRÜLEBLEN BLOK İGNEŞİ 22 G. 50 MM.	0	50	ANI380	101.06	20/09/2024	299.859	0	0	20	244	20	58	12
2	0	J01-010045 OR2650 AIR-WAY ORAL NO:2	0	100	OR2650	2.02	01/11/2024	6,7661	0	87	102	466	39	719	65
3	0	J01-010695 OR2770 ENDOTRAKEAL TUP (BALONLU) NO:5	0	30	OR2770	6.74	20/10/2024	13.832	20	37	127	199	17	192	17

Yukarıda istemi yapılan taleplerimizin önceki dönemlerde sarf edilen miktarlarla uyumlu ve ihtiyaçtan fazla talep edilmediğini kabul ve beyan ederiz.

BÖLÜMÜN TALEP GEREKÇESİ İHALE VE DMO SÜRECİ DEVAM EDEN MALZEMELER

DEPO GÖRÜŞÜ

TALEP DEĞERLENDİRME KOMİSYONU

Hemşirelik Hizmetleri Müdürlüğü

Faturalandırma Müdürlüğü

Stok Analiz ve Kontrol Müdürlüğü

Satınalma Komisyon Başkanı

Gazi Üniversitesi Hastanesi Sağlık ve Uygulama Merkezi

E Blok 1.Kat 06500 Beşevler/ANKARA

Tel:(0312) 202 50 61-202 50 68-202 74 52

Faks : (0312) 213 43 38

NOT: Talep edilen malzemelerin güncel şartnameleri en az iki(2) uzman tarafından ıslak imzalı olarak getirilmelidir.

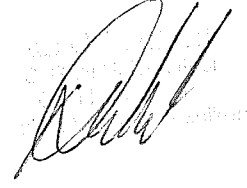
*Geçmiş Yıl Tüketim Miktarı : Bir önceki yılın başlangıç ve bitiş tarihi arasındaki tüketimi vermektedir. /Aktif Yıl Tüketim Miktarı : İstem yapılan yılın başlangıç tarihi ile istem tarihinden önceki aylar arasındaki tüketimini vermektedir.

*Son Aylık Tüketim Miktarı : İstem tarihinden önceki ay içinde yapılan tüketimini vermektedir. /Tüketim miktarları, "Hastaya Çıkış", "Depo Çıkış" ve "Sarf Çıkış" türlerinden oluşmaktadır.

PLEKSUS BLOKAJ KANÜLÜ 50 MM TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Set içindeki kanül, gözle görülür şekilde izole edilmiş olmalı ve akım sadece iğnenin dik haldeki temas bölgesinden noktasal olarak verilmelidir .
2. Ponksiyon kanülü, stimulatöre uygun elektrik kablolu ve enjeksiyon tüplü olmalıdır.
3. Kanülün ultrasonda görünürlülüğü çok iyi olmalı ve bu özellik ultrason eşliğinde test edilecektir.
4. Kanül oluklu kavrama aparatı ile rahat tutuş sağlamalıdır.
5. Kanül üzerinde ponksiyon derinliğini tayin için uzunluk işaretleri olmalıdır.
6. Kanül ucu 20° veya 30° bileyli ,kalınlığı 22 G uzunluğu 50 mm olmalıdır.
7. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler belirtilmelidir.
8. TITUBB belgesi ve Sağlık Bakanlığı tarafından onayı olmalıdır.
9. Alımlar numune denenerek ,onay ile yapılacaktır.

PRİMİER MEDICAL SYSTEMS
T.C. GÜZELİHİSAR
ANESTEZİYOLOJİ VE REANİMASYON
Bölüm Başkanı
Dr. Öğr. Üyesi
1978




2

AIRWAY NO: 2 TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Anatomik kıvrımlı olmalıdır.
2. Travma oluşturmeyen yuvarlatılmış kenarlara sahip olmalıdır.
3. Aspirasyon kateteri geçişine uygun ısırma bloğu bulunmalıdır.
4. Dişleri hasardan koruyan esnek yapıya sahip olmalıdır.
5. Uluslar arası standartlara sahip olmalıdır.
6. Tekli steril paketlerde olmalıdır.
7. No:0 -1 - 2 boyutları olmalıdır.
8. Renk kodu olmalıdır.
9. CE belgesi olmalıdır.
10. Nontoksik, kanamaya neden olmayacak sertlikteki tıbbi PVC den yapılmış olmalıdır.
11. Her ürünün üzerinde birebir barkodu bulunmalıdır.
12. Paket üzerinde üretim son kullanma tarihi ve lot no yazılı olmalıdır.
13. Ürün teslim tarihinden itibaren miyadı en az 2 (iki) yıl olmalıdır.

Prof. Dr. İsmail YETİŞEK
T.C. ÇALIŞIR. BAKANLIĞI
ANESTEZYOLOJİ VE REANİMASYON
Müd. Şube No: 7081
Etiler/Beşiktaş/İstanbul T.C. 40544



3

ENDOTRAKEAL TÜP KAFLI NO: 5.0

TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Tüpler tek kullanımlık steril tekli paketlere olmalıdır.
2. Tp nontoksik ve Apirojen özellikte olmalıdır.
3. Tp Polivinilklorür (PVC) den yapılmış olmalıdır.
4. Tp iç kısmı görülecek derecede Őeffaf olmalıdır.
5. Tp i ve dıŐ yüzeyi pürüzsüz olmalıdır.
6. Vücut içine giren kısmın seviyesini (uzunluğunu) gösterir iŐaret olmalıdır.
7. Tüpün arkasında konnektör olmalıdır.
8. Tüpün ucunda Murphy deliği olmalıdır.
9. Tp ucunda düŐük basıncılı balon bulunmalıdır.
10. Oral ve nasal kullanıma uygun olmalıdır.
11. Entübasyona olanak saĐlayacak Şekilde kaliteli sertlikte olup kolay bükülmemelidir.
12. TSE onayı olmalı.
13. Her ürünün üzerinde birebir barkodu bulunmalıdır.
14. Entübasyona olanak saĐlayacak Şekilde kaliteli sertlikte olup kolay bükülmemelidir.
15. Numune teslim tarihinden itibaren iki yıl miadlı olmalıdır.

Prof. Dr. Ahmet Mustafa
C. O. T. T. F. E. S. A. S. H. A. S. E. S. E. N. L. I.
E. T. H. E. K. E. N. L. I. K. E. T. E. S. T. E. M. E. N. T. L. I. K. E. S. I.
E. T. H. E. K. E. N. L. I. K. E. T. E. S. T. E. M. E. N. T. L. I. K. E. S. I.
E. T. H. E. K. E. N. L. I. K. E. T. E. S. T. E. M. E. N. T. L. I. K. E. S. I.

(Handwritten signature)