



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2019592

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 04/02/2019 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MERAL IŞIKÇI

İşletme Müdürü

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	EMİLEBİLEN SELULOZ KANAMA DURDURUCU	2.000,00 ADET
---	-------------------------------------	---------------

TEKLİF NO : 2019592

NOT : ÖDEMELER 360 GÜNDÜR. TEKLİFLERDE MARKA, UBB KODU VE TESLİM TARİHİ BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

Bu Teknik Şartname ile birlikte aşağıdaki malzeme(ler) alınacaktır.

217.0002.000	EMİLEBİLEN SELULOZ KANAMA DURDURUCU	ADET	2000
--------------	-------------------------------------	------	------

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4616) EMİLEBİLEN SELULOZ KANAMA DURDURUCU

Açıklama : EMİLEBİLEN SELULOZ KANAMA DURDURUCU

1. Bu teknik şartname ile SURGICELL 1903GB ve benzeri emilebilen selüloz kanama durdurucu satın alınacaktır.
2. Ürünün hammaddesi okside edilmiş rejenere selüloz olmalıdır.
3. Ürünün ortamın PH değerini 3'ün altına düşürerek bakterisidal özelliğe sahip olmalıdır.
4. Bu bakterisidal etki çalışmaların in vivo ve in vitroda en az 24 çeşit (+) gram pozitif (-) gram negatif bakterilere karşı etkili olmalıdır.
5. Tüm tıbbi malzemelerde mutlaka CE belgesi örneği ibraz edilecektir. Ek kalite, üretim, dağıtım standartlarına ait belgeler istendiği takdirde detay teknik özelliklerde belirtilecektir.
6. Tüm tıbbi malzemelerde mutlaka kurum bilgi bankası ve Sağlık Bakanlığı tarafından onaylanmış ürün numarası (barkod) ve branş kodu belirtilmeli, kutuların ve ürünlerin üzerine onaylanmış barkod numarası yazılmalıdır.
7. Tekliflerin değerlendirilmesinde fiyat dışı unsur olarak kullanılabilen kalite, teknik değer ve verimlilik gibi faktörler oransal veya parasal olarak hastane tarafından detay teknik özelliklerde belirtilecektir.
8. Malzeme ile ilgili tanımlanan ebat, kalibre ve ağırlık vs. gibi ölçütlerde malzemenin kullanım amacını bozmayacak farklılıklar-uygunluk almak koşulu ile kabul edilebilir.
9. Firmalar, teklif ettikleri ürünün genel adı yanında marka/tip/no/boyut gibi özelliklerini; varsa Emekli Sandığı Protokol kodu ve fiyatını açık olarak belirtmelidir.
10. Bütün firmaların, teklifleri ile birlikte her bir ürün türü, ürünün farklı ebatları ve alternatif teklifleri için ayrı şeffaf paketler içinde en az bir adet olmak üzere uygun sayıda numuneyi satınalma birimine vermeleri gereklidir. (Teknik ve mali özellikleri nedeni ile numune verilemeyecek ürünlerde teknik değerlendirme ile ilgili görevlilerin konuyu açıklayan raporları aranacaktır). Her numune paketi ile birlikte, teklif verilen ürünün planlama kodu (hastanemizce verilecektir) firmanın adı ve telefon numarası ek olarak verilmelidir.
11. Numune değerlendirmesi; "klinik kullanım uygunluğu" kapsamında yapılacaktır. Numunenin klinik kullanım uygunluğu hasta ve kullanıcıda oluşturduğu tıbbi komplikasyon, ek malzeme kullanımına gereksinim gösterme, iş akışlarını etkileme, malzemeye bağlı işlem tekrarı gereksinimi, malzemenin tanımlı fonksiyonu karşılaması, işlem havuzundaki ilgili diğer malzemeler ile uyumluluk gibi faktörler yönünden değerlendirilecektir.
12. Tıbbi malzemenin teslim edileceği depo detay teknik özellikler içinde hastane tarafından belirtilecektir.
13. Muayene komisyonunun elindeki numune veya bilgiler ile teslim edilmiş ürünlerin farklı özelliklerde ürünler olduğu tespit edildiğinde herhangi bir uyarı yapılmaksızın cezai işlemler başlatılacaktır.
14. Teslim edilecek ürün aksi belirtilmedikçe tek tek orijinal ambalaj içinde, kir/pas/nem içermeyecek şekilde, taşınma ve depolanma sırasında bozulmayacak özellikte olmalıdır.
15. Bütün tıbbi malzemelerin birim ambalajlarında ürünün son kullanma tarihinin bulunması şartı aranacaktır. Malzemelerin orijinal ambalajı üzerinde üretim veya son kullanma tarihleri olmadığında, ihaleyi kazanan firmanın, üretici firmadan ürünlerin lot numaralarına karşılık gelen üretim veya son kullanma tarihlerinin yapışkanlı etiketler; ürünlerin üzerine yapıştırılacaktır. Bu işlemlerin firmaya tebligatın yapıldığı tarihten sonraki yasal 15 günlük teslimat süresi içerisinde tamamlanması gereklidir. İşlemlerin bu süre içerisinde tamamlanmaması halinde Muayene Komisyonu, bu firmanın hiçbir ürününün teslimat, muayene ve onay işlemlerini yapmayacaktır. 15 günlük yasal süre içerisinde gerekli işlemleri tamamlamayan firmaların uğrayacağı yasal gecikme cezalarından firmalar sorumlu olacaktır.
16. Son kullanma tarihi, alınan malzemenin tüketilmesine olanak verecek zaman aralığında olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

17. Firmalar son kullanma tarihi itibarıyla, ilgili zaman zarfında tüketilmeleri/ kullanılmaları olanaksız olarak görülen malzemeleri, tesliminde veya kullanım sürecinde değiştirmeyi taahhüt ederler.
18. Sterilizasyon şartı özel olarak belirtilmese bile kullanılan malzemenin fonksiyonuna bağlı olarak aranacaktır ve uygunluk verilirken değerlendirilecektir. Bu tür malzemelerde ambalajın üzerinde sterilizasyon şekli (E.O. , buhar, gama sterilizasyon gibi) ve steril olduğunu gösterir endikatör bulunmalıdır. Uygulanan sterilizasyon yöntemi gereği endikatör bulunmayan ürünlerde sterilizasyonun uygun şartlarda yapılmış olduğunu belgelenmesi istenecektir.
19. Teslim edilmiş malzemelerin kullanımı sırasında, ürünün şartname hükümlerini karşılamadığı veya kullanım özelliklerini yitirdiği tespit edilen malzemeleri tanzim etmeyi veya 15 gün içinde değiştirmeyi taahhüt edecektir.
20. Ürün 5x7 cm ebatlarında olmalıdır.