



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20196866

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 26/11/2019 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA

İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ARTER KANULU	2.000,00	ADET
2	KEMİK İLİĞİ ASPIRASYON İGNE Sİ MADREN Lİ	300,00	ADET
3	INTRAVİTREAL İNJEKSİYON KİTİ	2.000,00	ADET

TEKLİF NO : 20196866

NOT : ÖDEMELER 180 GÜN 22/Ç KAPSAMINDADIR.TEKLİFLERDE MARKA, UBB KODU VE TESLİM TARİHİ BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

E-MAIL : yusuf.guler@deu.edu.tr

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

Ek: Teknik Şartname (3 syf)

FORM NO: MYS_0072

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

192.0001.000	ARTER KANULU	ADET	2000
196.0003.000	KEMİK ILIGI ASPIRASYON İGNESİ MADRENLI	ADET	300
212.0091.000	INTRAVITREAL INJECTION KITI	ADET	2000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5219) ARTER KANULU

Açıklama : ARTER KANULU

1. Kanül PTFE den (virgin Teflon) imal edilmiş olmalıdır.
2. İğne ucu hastaya acı yaratmayacak şekilde üç aşamada şekillendirilmiş sivri olmalıdır
3. Kanül 20 G kalınlığında, dış çapı 1.07 mm ve uzunluğu 45 mm olmalıdır
4. FloSwitch (akım kesme) özelliğine sahip olmalı mekanizma tek elle kullanılabilmelidir, kırmızı renk kodlu olmalıdır.
5. Açma kapama düğmesi sayesinde hava embolisi , kanın geri dönüşümü ve kanla bulaşma kolayca önlenmelidir.
6. Kan gazı örneklemesinde ve kan basınç monitörizasyonunda periferik arterde kullanılmak için özel dizayn edilmiş olmalıdır.
7. Sabitlemenin çok rahat yapılabilmesi için kanatların yumuşak , rahat açılabilir ve iz bırakmayacak şekilde olması gerekir.
8. Ambalaj açıldığında iğne ile kanül bağlantısı gevşek olmamalıdır.
9. Tekli steril ambalajda olmalıdır ve ambalaj herhangi bir dış etkiden etkilenip açılmaması için çok iyi yapıştırılmış olmalıdır.
10. IV kataterler benzeri kullanılabilir.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 11.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 11.6. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
 - 11.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(6189) INTRAVITREAL INJECTION KITI

Açıklama : INTRAVITREAL INJECTION KITI

1. Kıt içmdeki tüm ürünler disposable olmalıdır.
2. Ürünler bohça şeklinde paketlenmiş olmalıdır. Bohça steril masa örtüsü olarak kullanılmaya elverişli olmalıdır.
3. Eldiven bohçanın dışında tutulmalıdır. Ayrı bir steril paket içinde olmalı ve bohça ile aynı paketten çıkmalıdır.
4. Kitin içinde:
 - 4.1. 1 adet tel bleferosta,
 - 4.2. 1 adet skleral marker.
 - 4.3. 1 adet 40 x 40 ölçülerinde yapışkanlı drep (drep kısmı kesik olacak ve torbasız olacak)
 - 4.4. 1 adet 7,5 eldiven,
 - 4.5. 1 adet 1 mL. enjektör,
 - 4.6. 1 adet 30g iğne,
 - 4.7. 1 adet 20gr iğne,
 - 4.8. 1 adet 50 x 50 ölçülerinde masa örtüsü,
 - 4.9. 2 adet hidrofil bez,
 - 4.10. 5 adet pamuklu çubuk bulunmalıdır.
5. Ürün ISO ve CE kalite belgesine sahip olmalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
9. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
10. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5308) KEMİK ILIGI ASPIRASYON İGNESİ MADRENLI

Açıklama : KEMİK ILIGI ASPIRASYON İGNESİ MADRENLI

1. İğne kemik iliği aspirasyonu için özel dizayn edilmiş olmalıdır.
2. İğnenin bütün parçaları hasta kadar doktorunda güvenli bir şekilde biyopsi almasını sağlayacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
3. Güvenli kavrama için ergonomik saplı olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

4. Hızlı kilit mekanizmalı madreni olmalıdır.
5. Güvenli ve yeterli miktarda numune alınmasını sağlayan yüksek performanslı çelikten mamul ultra ince kanülü olmalıdır.
6. Penetrasyon derinliğini sabitleyen kilit mekanizması, dereceli skala, luer lock Konnektörü olmalıdır.
7. 14G,15G,16G,18G ve 40mm boyları olmalıdır.
8. Teklif edilen ürüne ait ayrıntılı teknik bilgilerini içeren orijinal katalog ve/veya fotoğrafları numune ile birlikte verilmelidir.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
12. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
13. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde SINIF III olarak tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
14. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.