



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20197413

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 16/12/2019 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	IGNESİZ VALFLİ KONNEKTOR	5.000,00 ADET
---	--------------------------	---------------

TEKLİF NO : 20197413
NOT : ÖDEMELER 360 GÜNDÜR.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 (2 syf)

FORM NO: MYS_0072

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

193.0018.000	IGNESİZ VALFLİ KONNEKTOR	ADET	5000
--------------	--------------------------	------	------

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4993) IGNESİZ VALFLİ KONNEKTOR

Açıklama : IGNESİZ VALFLİ KONNEKTOR

1. Ürün her türlü periferik veya santral venöz ve arteriyal kullanım için uygun olmalı; periferik damar yolları, port kateterleri, perkütan santral kateterler, periferik yerleştirmeli santral kateterleri vb. ile infüzyon, onkolojik ve diğer tedavi setleri ile birlikte kullanılabilir.
2. Konnektör lipid, kan ürünleri, antineoplastik ilaçlar ile geçimli olmalı; bu ürünlerle temastan sonra sorunsuz olarak kullanımına devam edilebilir.
3. Hem kan alma hem de infüzyon tedavileri için kullanılabilir.
4. Asgari 60 ml/ dk sıvı akış hızı sağlayabilir.
5. Ürün en az 96 saat boyunca kullanılacak şekilde tasarlanmış olmalıdır.
6. Konnektör; alkol, betadin ve klorheksidin gibi dezenfektanlarla geçimli olmalıdır.
7. Konnektörün tüm dış gövdesi şeffaf olmalı; sıvı yolu ile sistemin içinde kalacak olursa kan, pıhtı veya başka kalıntılar görülebilir olmalıdır.
8. Tercihen enjektör ucu konnektöre girince sıvı yolu düz bir kanal şeklinde olmalı, sıvı herhangi bir hazneye dolsa bile kolay temizlenebilir olmalıdır.
9. Luer lock veya luer lock olmayan enjektörlerle ve sadece iğnesiz kullanım için tasarlanmış olmalıdır.
10. Split septum veya mekanik valf özelliğine sahip olmalıdır.
11. Pediatrik ve neonatal kullanım ile hassas dozlu ilaçlarla birlikte kullanıma uygun şekilde sıvı yolu hacmi tercihen <0.11 ml olmalı ve maksimum <0.2 ml; ölü hacim tercihen <0.1 ml olmalı ve maksimum <0.2 ml olmalıdır.
12. Ürün hatta kan geri gelmesini önlemek için özel klempleme işlemi gerektirmemelidir.
13. Valf, tek kullanımlık steril paketlerde sunulmalıdır.
14. Valfin katetere bağlanan ucunda ilk kullanımda çıkarılmak üzere kapak bulunmalı, böylece paketten çıkarma sırasında el valfin ucuna temas etmemelidir.
15. Yüzeyi, silinerek dezenfekte edilebilmesi için tam düz olmalı, içteki silikon dış plastiği arasında seviye farkı ve boşluk olmamalıdır.
16. Metal parça, lateks ve DEHP içermemeli; Manyetik rezonans görüntüleme sırasında kullanılabilir olmalıdır.
17. Ürünün raf ömrü üretim ve teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl olmalıdır.
18. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
19. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
20. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

21. 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.
22. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.