



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20197692

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 30/12/2019 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	ERCP KATETERİ(TAPERED)	10,00	ADET
2	OTOMATİK STERİL BIOPSİ İGNESİ 18 G 20 CM	250,00	ADET
3	URETERAL KATETER 3 FR	20,00	ADET
4	CO-AXIAL BIYOPSİ İGNESİ	20,00	ADET

TEKLİF NO : 20197692

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

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

218.0039.000	ERCP KATETERİ(TAPERED)	ADET	10
196.0005.000	OTOMATİK STERİL BIYOPSİ İGNESİ 18 G 20 CM	ADET	250
218.0185.000	URETERAL KATETER 3 FR	ADET	20
196.0021.000	CO-AXIAL BIYOPSİ İGNESİ	ADET	20

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(8444) CO-AXIAL BIYOPSİ İGNESİ

Açıklama : CO-AXIAL BIYOPSİ İGNESİ

1. Koaksiyel iğne sistemi metal bir kanül ve trokar içermelidir.
2. Üzerinde derinlik belirteçleri bulunmalıdır
3. Kalınlık seçenekleri 13g,15g,17g,19g olmalıdır
4. 10cm'lik iğneler için 7.8cm,16cm iğneler için 13.8cm,20cm iğneler için 17.8cm uzunluğunda seçenekleri olmalıdır.

(4774) ERCP KATETERİ(TAPERED)

Açıklama : ERCP KATETERİ(TAPERED)

1. Kateter ERCP işlemlerinde kullanılmak üzere dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Kateter disposable olmalıdır.
3. Kateterin uzunluğu 200cm olmalıdır.
4. 2.8 çalışma kanalından geçebilmelidir.
5. Kateter 0.035" guidewire'ler ile kullanılabilmelidir.
6. Kateter radyopak olmalıdır.
7. Kateterin distal ucunda renkli radyopak işaretler (marker) olmalıdır.
8. Kateter tapered olmalıdır.
9. Kateter pre-curved olmalıdır.
10. Kateter steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
11. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
12. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
13. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

14. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
15. 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.
16. 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.
17. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3273) URETERAL KATETER 3 FR

Açıklama : URETERAL KATETER 3 FR

1. Kateter istenen kalınlıkta (3,4,5,6F),en az 70cm uzunluğunda olmalıdır.
2. Distal ucu incelererek gelmeli, proksimal ucunda enjektör ucu ile uyumlu adaptör bulunmalıdır.
3. Kateter üzerinde cm. çizgileri olmalıdır.
4. Kateter radyo opak olmalıdır.
5. Ambalaj üzerinde üretici, ithalatçı, dağıtıcı firma bilgileri ve adresi ile ürün bilgileri bulunmalıdır.
6. Ürotelyuma zarar vermeyecek uygun sertlikte olmalı ve kateter klavuz tel üzerinde kolayca kayabilen hidrofilik özellikte olmalıdır.
7. GENEL ÖZELLİKLER
 - 7.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 7.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 7.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 7.4. 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.
 - 7.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 7.6. 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.
 - 7.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4667) OTOMATİK STERİL BIOPSI İGNESİ 18 G 20 CM

Açıklama : OTOMATİK STERİL BIOPSI İGNESİ 18 G 20 CM

1. Biyopsi iğneleri 14, 16, 18 ve 20 gauge ölçüsünde olmalıdır.
2. Biyopsi iğnelerinin uzunluğu 10-15-20 cm alternatiflerinde olmalıdır.
3. Biyopsi iğneleri hafif ve ergonomik olmalıdır.
4. Biyopsi iğneleri üstün örneklemeye kabiliyetine sahip olmalıdır. Notch uzunluğu 19mm olmalıdır.
5. Biyopsi iğneleri throw uzunluğu 22 mm olmalıdır.
6. Biyopsi iğneleri bir adet ürünün altında bir adet ise ürünün yanında olmak üzere iki adet tetikleme mekanizması olmalıdır. Bu sayede değişik tutuş ve ateşleme tekniklerine olanak sağlamalıdır.
7. Biyopsi iğnelerinin Stylet ve Cannulası elektropolished olmalıdır. Bu sayede kesme performansı artırılarak, daha temiz ve ezilmemiş parçalar alınabilmelidir.
8. Biyopsi iğneleri coaxial biçimde çalışmalıdır ve iğnenin üzerinde 1cm aralıklarla marker bulunmalıdır.
9. Biyopsi iğneleri ürünün kurulu ve ateşlemeye hazır olduğunu üzerindeki sarı led ile göstermesi gerekir.
10. Biyopsi iğneleri Deltacut iğne dizaynı ile daha fazla örnek almayı kolaylaştıran yapıda olmalıdır.
11. Biyopsi iğneleri ekojenik uca sahip olmalıdır. Bu sayede ultrason altında rahatça görülebilmelidir.
12. Biyopsi iğneleri tam otomatik olmalıdır.
13. Biyopsi iğneleri ergonomik tasarıma sahip olmalıdır.
14. Biyopsi iğneleri, disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
 - 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 15.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 15.5. 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.
 - 15.6. 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.
 - 15.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.