



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20191855

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 25/03/2019 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	KATETER HEMODIALİZ KALICI ERİSKİN 14.5 FR SİMETRİK UCLU	115,00	ADET
---	---	--------	------

TEKLİF NO : 20191855

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.

218.0345.000	KATETER HEMODIALİZ KALICI ERİSKİN 14.5 FR SİMETRİK UCLU	ADET	115
--------------	---	------	-----

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5185) KATETER HEMODIALİZ KALICI ERİSKİN 14.5 FR SİMETRİK UCLU

Açıklama : KATETER HEMODIALİZ KALICI ERİSKİN 14.5 FR SİMETRİK UCLU

1. Hemodiyaliz için uzun süreli damar,yolu sağlamak için İnternal Jugular Vene uygulanabilir olmalıdır.
2. Kateter 14,5 fr simetrik veya ayırk uçlu 19cm, 23cm, 24 cm(~/+ 1cm),28cm,32cm(~/+ 1cm),36cm (~/+ 3cm)-55cm olmalıdır.
3. Kateter düz olmalıdır.
4. Kateter yuvarlak dizayn edilmiş olmalıdır.bu özelliği ile kolay takılmalı ve hasta konforunu arttırmalıdır.
5. Kateter yüksek biouyumlu poliüretan materyalden (karbotan) yapılmış olmalı ve damar yapısına uyum sağlamalıdır.Bu özelliği ile yüksek hasta toleransı sağlamalıdır.
6. Kateter materyal yapısından dolayı kink yapmaya dirençli olmalıdır.
7. Bu poliüretan dizayn ile betadin ve alkol tabanlı dezenfektanlara uyum sağlamalıdır.
8. Kateter ameliyatla ada Seldinger tekniği ile takılmaya uygun olmalıdır.
9. Kateterin implante edilebilen cuff kısmı güvenli iç fiksasyon sağlamalıdır ve enfeksiyonlara karşı bariyer oluşturmalıdır.
10. Kateterin dikişkanatları güvenli dış fiksasyon sağlamalıdır.II.Kateterin %5 den daha az resirkülasyon oranı olmalıdır.
11. Kateterin daha kolay kullanımı için priming volümü extensin line üzerinde yazılı olarak belirtilmelidir.
12. Akış oranı 400 ml/min olabilmelidir.
13. İki lümenli kateter üzerinde arter yolu için kırmızı,ven yolu için mavi renkli birer klemp veya konnektör bulunmalıdır.
14. Hemoflow Kateter Seti tek bir ambalaj içerisinde kullanıma sunulmuş olup aşağıdaki malzemelerden oluşmalıdır.
 - 14.1. 1 adet çift lümenli düz, 14,5fr-16fr cufflı kateter
 - 14.2. 1 adet giriş iğnesi olmalıdır.
 - 14.3. 1 adet J tip kılavuz tel olmalıdır.
 - 14.4. 2 adet vessel dilatörü olmalıdır.
 - 14.5. 2 adet injection cap olmalıdır.
 - 14.6. 1 adet metal,delici uçlu tunneling tool (trokar) olmalıdır.
 - 14.7. 1 adet valfli PTFE peelaway sheath olmalıdır.Bu özelliği ile hava embolisi ve kan sızıntısı riskini minimize etmelidir.
 - 14.8. Kateter kitinde 1 adet Adhesive Wound Dressing olmalıdır.Şayet,bu pansuman seti kateter kitinin içinde yoksa kateter kiti sayısı kadar ilgili firma tarafından dışarıdan temin edilebilmelidir
15. Son kullanma tarihleri kit üzerinde belirtilmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

16. Malzemelerin sterilizasyon süresi ambar teslim tarihinden itibaren en az 12 ay miadlı olmalıdır ve firma malzemelerin miadının dolmasına 2 (iki) ay kala malzemeleri yenisiyle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
17. Yırtık ve delik ambalajlı malzemeler teslim alınmayacaktır.
18. Kullanım esnasında malzeme ile ilgili üretimden kaynaklanan ve/veya başka sorunlar olması halinde malzemeleri geri alma ve değiştirme taahhüdü verilecektir.
19. İhaleye iştirak edecek firma katetere ait CE belgesini mutlaka ihale dosyasına koyacaktır.
20. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
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 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.
22. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.