



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20192667

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 26/04/2019 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 V.

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ARTER VEN SETİ	3.500,00	ADET
2	BROSKOSKOPI ICIN MUKUS TOPLAYICI	850,00	ADET
3	MANIFOLD KIT	750,00	ADET
4	IGNESİZ VALFLİ KONNEKTOR	4.000,00	ADET
5	1,2 MIKRON FİLTRELİ TPN ARA BAĞLANTI SETİ	4.500,00	ADET

TEKLİF NO : 20192667

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.

204.0002.000	ARTER VEN SETİ	ADET	3500
209.0003.000	BROSKOSKOPI İCİN MUKUS TOPLAYICI	ADET	850
247.0015.000	MANIFOLD KIT	ADET	750
193.0018.000	İGNESİZ VALFLİ KONNEKTOR	ADET	4000
193.0020.000	1,2 MIKRON FİLTRELİ TPN ARA BAĞLANTI SETİ	ADET	4500

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4993) İGNESİZ VALFLİ KONNEKTOR

Açıklama : İGNESİZ 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. Enjektör ucu konnektöre girince sıvı yolu düz bir kanal şeklinde olmalı, sıvı herhangi bir hazneye dolmamalı ve kolay temizlenebilir olmalıdır.
9. Luer lock veya luer lock olmayan enjektörlerle ve sadece iğnesiz kullanım için tasarlanmış olmalıdır.
10. Split septum özelliğine sahip olmalıdır.
11. Pediatrik ve neonatal kullanım ile hassas dozlu ilaçlarla birlikte kullanıma uygun şekilde sıvı yolu hacmi <0.11 ml; ölü hacmi <0.1 ml olmalıdır.
12. Kan akımı enfeksiyonları ve pıhtıya bağlı kateter tıkanıklıklarının önlenmesini kolaylaştırmak için konnektörün "nötr yer değiştirme" (neutral displacement) veya "sıfır sıvı yer değiştirme" (zero fluid displacement) özelliğine sahip olduğu belgelenmelidir.
13. Ürün hatta kan geri gelmesini önlemek için özel klempleme işlemi gerektirmemelidir.
14. Valf, tek kullanımlık steril paketlerde sunulmalıdır.
15. Valfin katetere bağlanan ucunda ilk kullanımda çıkarılmak üzere kapak bulunmalı, böylece paketten çıkarma sırasında el valfin ucuna temas etmemelidir.
16. Yüzeyi, silinerek dezenfekte edilebilmesi için tam düz olmalı, içteki silikon dış plastiği arasında seviye farkı ve boşluk olmamalıdır.
17. Metal parça, lateks ve DEHP içermemeli; Manyetik rezonans görüntüleme sırasında kullanılabilir olmalıdır.

18. Ürünün raf ömrü üretim ve teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl olmalıdır.

(4825) ARTER VEN SETİ

Açıklama : ARTER VEN SETİ

1. Arter seti ucunda hava yolu ve "priming spike" bulunmalıdır.
2. Arter seti ucunda tırnak ayarlı klemp olmalıdır.
3. Arter setinde (yeterli uzunlukta) heparin infüzyon hattı bulunmalıdır.
4. Arter hattında pompa segment başlangıcında bir arter basıncı ölçüm için uygun hat bulunmalıdır. Ayrıca infüzyon için bir enjeksiyon portu bulunmalıdır.
5. Arterial pompa segment çapı (dış çapı max, 8.5-12 mm, iç çapı max 6.3-8.5 mm) olmalıdır.
6. Arter setinde "kan damlama odacığı" bulunacaktır. Drip Chamber 30 mm ve 2 yollu olmalıdır.
7. Hava alma portunda 1 adet klemp bulunmalıdır
8. Arter set üzerinde yada yanında 1 adet izolatör bulunmalıdır.
9. Arter seti ven setiyle beraber ya da ayrı paketlerde alınabilecek ancak her iki halde de paket üzerinde setin sterilizasyon şekli, tarihi ve son kullanım tarihleri ile pompa segment çapı gibi bilgiler belirtilmelidir.
10. Arter seti uzunluğu universal set standartlarına uygun olmalıdır.
11. Ven seti ucundabir sirkülasyon adaptörü bulunacaktır.
12. Ven seti ucunda tırnak ayarlı klemp bulunmalıdır.
13. Venöz kan damlama odacığından pıhtı tutucu filtre bulunmalıdır.
14. Venöz basınç hattı üzerinde 1 adet izolatör bulunmalıdır.(Ayrı paket halinde de verilebilir.)
15. Venöz hatta , basınç bağlantı hattında ,kan damlama odacığı ve hava alımı hattında 1'er adet klemp bulunmalıdır.
16. Venöz hattın uzunluğu universal standartlara uygun ve atık poşeti olmalıdır.
17. Arter ven setinin uzunlukları tüm cihazlarda kullanılabilecek uzunlukta olmalıdır.
18. Hemodiyaliz ünitesinden uygunluk belgesi olmalıdır.

(4904) MANIFOLD KIT

Açıklama : MANIFOLD KIT

1. 10 12 CC hacminde ve disposable olmalıdır.
2. Enjektörün dislal uç kısmı 360 derece dönebilmeli, rotating adaptör olmalıdır.
3. Muslukların hangi yöne açıldıklarını kolay anlaşılır biçimde göstermelidir.
4. Opak ve kan akımına direnç göstermemelidir.

5. T.C İlaç ve Tıbbi Cihaz Ulusal Bilgi Bankası'na kayıtlı ve T.C Sağlık Bakanlığı tarafından onaylı olmalıdır, tekliflerde onaylı ürün kodu belirtilmelidir.
6. Denenmek üzere en az 5 (beş) adet numune verilmelidir.

(3506) BROSKOSKOPI ICIN MUKUS TOPLAYICI

Açıklama : BROSKOSKOPI ICIN MUKUS TOPLAYICI

1. Malzeme disposable olmalıdır.
2. Malzeme 40 cc kapasiteli olmalıdır.
3. Malzeme (yivli) 4 parçalı olmalıdır.
4. Bağlantı hortumları bronkoskopi cihazına uyumlu olmalıdır.
5. Malzeme çift girişli olmalıdır.
6. Malzeme steril olmalıdır.

(4620) 1,2 MIKRON FİLTRELİ TPN ARA BAĞLANTI SETİ

Açıklama : 1,2 MIKRON FİLTRELİ TPN ARA BAĞLANTI SETİ

1. Total parenteral nütrisyon (TPN) uygulanması sırasında partikül geçişinden doğabilecek riskleri en aza indirmek amacıyla literatürde filtereli setlerin kullanılması önerilmektedir. Bu amaçla kullanılan filtrelerin teknik özellikleri aşağıda belirtilmiştir.
2. 1.2 µm filtre
3. Filtre yüzeyi: 10 cm²
4. Minimum akış > 167ml/min (90cm'de)
5. Maksimum basınç: 3.1 bar (+,-) 0.1 bar
6. Yükseklik :22cm
7. CE belgesi olmalı,
8. Malzeme:co-poliester veya akrilik
9. Filtre membranı: PES (Poli ether sulfone) 1.2 µm
10. Vented membran: PVDF (Polyvinylidene fluoride) µm veya PTFE (polytetrafluoroethylene) membrane
11. Hastanemizde kullanılan infüzyon setine uyumlu olmalıdır.
12. Ürün paketi üzerinde ürünün içeriği, lot numarası, son kullanma tarihi bilgileri ve UBB barkodu bulunmalıdır.
13. Ürün EO ve GAMMA sterilizasyon yöntemi ile steril olmalı ve en az 24 ay son kullanmatarihli olmalıdır.
14. Ürün tek kullanımlık steril paketlerde sunulmalıdır.