



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20192796

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 03/05/2019 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	CYSTOFIX (YESİL)	30,00	ADET
2	PLEUROCAN	75,00	ADET
3	SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)	50,00	ADET
4	TITANYUM VENOZ PORT 4.5-5.0 FR	15,00	ADET

TEKLİF NO : 20192796

NOT : ÖDEMELER 180 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.

218.0136.000	CYSTOFIX (YESİL)	ADET	30
218.0141.000	PLEUROCAN	ADET	75
218.0146.000	SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)	ADET	50
242.0042.000	TITANYUM VENOZ PORT 4.5-5.0 FR	ADET	15

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(3266) CYSTOFIX (YESİL)

Açıklama : CYSTOFIX (YESİL)

1. Supra-pubik sistostomi için kullanılabilir olmalıdır.
2. Setin içinde; 1 adet koruyucu içinde lancet, 1 adet 12 cm uzunluğunda , iç yüzeyi keskin olmayan 9, 12 ve 15 FR muhtelif kalınlıkta ayrılabilir metal trokar bulunmalıdır.
3. %100 silikondan üretilmiş 'J' (loop) ve balon şeklinde , loop kısmı delikli 10, 12, 14 ve 16 FR muhtelif kalınlıkta kateter bulunmalıdır.
4. Kateter tespiti için silikon parça bulunmalıdır.
5. 2 lt'lik alttan boşaltılmalı ve geri dönüşü önleyici idrar torbası, drenajı kontrol etmek için klemp bulunmalıdır.
6. Ürünler çift steril ambalajda, kutu içinde 5 adet paketlenmiş olmalıdır.
7. İhaleye yeterli miktarda ve adette numune getirilmelidir.

(5716) TITANYUM VENOZ PORT 4.5-5.0 FR

Açıklama : TITANYUM VENOZ PORT 4.5-5.0 FR

1. Venoz giriş portu rezervuarı en az 2000 ponksiyona izin vermelidir.
2. Giriş port kateteri silikon veya poliüretan materyalden üretilmiş olmalıdır.
3. Kateter çapı aralığı 4.5, 5, 5.5, 6, 6.5, 7 F aralığında olmalıdır.
4. Venoz port seti içerisinde, tünel açıcı (tüneller) ve seldinger tekniğine göre uygun gereçler (giri iğnesi, enjektör ve kılavuz teli) bulunmalıdır.
5. Giriş portu rezervuarı titanyumdan veya % 20 baryum sülfat ile polisülfandan imal edilmiş olup, Magnetik Rezonans görüntüleme ile uyumlu olmalıdır.
6. Venoz port seti, hasta dosyasına konulmak üzere, marka lot numarasını taşıyan, hasta adı, soyadı ve işlem tarihinin yazılabileceği, bir adet etiket içermelidir.

(5321) PLEUROCAN

Açıklama : PLEUROCAN

1. Ponksiyon kanülü, ince cidarlı, künt uçlu ve 3-3.35 mm çapında, 70-80 mm uzunluğunda olmalıdır.
2. Kateter, Poliüretanın özel şekli Certon, radyoopak olmalıdır.
3. Kateter, 2.7 mm çapında, 450 mm uzunluğunda
4. Katateri koruyucu kılıf ile birlikte olmalıdır.
5. Kateter, kapaklı olmalıdır.
6. Geri akımı önleyecek çift sübaplı, değiştirilebilir özellikte ara parça olmalıdır.
7. Sekresyon torbası (2 lt) olmalıdır.
8. Lock enjektör(60 ml) olmalıdır.
9. 3 yollu musluk olmalıdır.
10. Kullanım klavuzu ve/veya ambalaj üzerindeki bilgiler İngilizce, Almanca veya Fransızca dillerinden en az birinde yazılı olmalıdır.
11. Ambalaj üzerinde son kullanma tarihi, lot no, ürünün içeriği hakkındaki tüm bilgiler olmalıdır.

(5094) SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)

Açıklama : SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)

1. Yenidoğan ve çocuklarda periferik yoldan intravenöz olarak ilaç ve beslenme solüsyonu vermek için özel olarak imal edilmiş olmalıdır.
2. Özellikle 1 kg'dan küçük yeni doğanlarda kullanılabilir özellikte olmalıdır.
3. Kateter esnek ve yumuşak termo-sensitive poliüretan malzemeden yapılmış olmalıdır.
4. Yerleştirildikten sonra hasta tarafından kolaylıkla tolere edilebilmesi için kateter vücut ısı ile yumuşamalıdır.
5. Kateter x-ray altında görüntülenebilmesi için radyopak özellikte olmalıdır.
6. Kateter ucu damar yüzeyine zarar vermemesi ve rahat pozisyonlandırma için atravmatik özellikte olmalıdır.
7. Kateterin lümenlerinin proksimal ucunda, enjeksiyon ve infüzyon kolaylığı için uzatma olmalıdır. Uzatma üzerinde gerektiğinde kullanmak için klemp bulunmalıdır.
8. Kateter çapı, 28G ve uzunluğu 20 cm olmalıdır.
9. Sistem yerleştirme işleminde kullanılacak gerekli malzeme ile birlikte aynı ambalaj içinde olmalıdır. Yerleştirme işlemi için ayrı bir malzemeye ihtiyaç duyulmamalıdır.
10. Sistem içinde yer alan introducer, kateterin kolay yerleştirilmesi ve geri çıkartılmasında kolaylık sağlayacak şekilde 24G kırılabilir iğne (breakaway needle) şeklinde olmalıdır.
11. Kırılabilir iğne çapı 0,70 mm, uzunluğu 18mm olmalıdır.
12. Kateterin akış hızı 1 bar basınçta 1,0 ml/dk olmalıdır.
13. Yerleştirme kolaylığı için kateter üzerinde derinlik markerları bulunmalıdır.
14. Kateterin arkasında bulunan uzatma tüpü 8 cm olmalı, PUR malzemeden mamul olmalı ve üzerinde klemp bulunmalıdır.
15. Hastanın enfekte olmasını engellemek amaçlı ve iğneden kaynaklı yaralanmaları önlemek amaçlı her kateterle birlikte beş adet lipidrezistans bir sistem olan Bionector verilmelidir.

16. Kateter, steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
17. Ambalaj üzerinde sterilizasyon tarihi ve yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibari ile en az iki yıl miadlı olmalıdır.
18. Kateter CE ve ISO belgesine sahip olmalıdır.