



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20192815

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	BIYOLOJİK KALP KAPAGI(BIYOPROTEZ) (MITRAL)	3,00	ADET
2	CARDUOVASCULAR PATCH 0,4 MM	10,00	ADET

TEKLİF NO : 20192815

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.

244.0015.000	BIYOLOJİK KALP KAPAGI(BIYOPROTEZ) (MITRAL)	ADET	3
244.0018.000	CARDUOVASCULAR PATCH 0,4 MM	ADET	10

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5149) BIYOLOJİK KALP KAPAGI(BIYOPROTEZ) (MITRAL)

Açıklama : BIYOLOJİK KALP KAPAGI(BIYOPROTEZ) (MITRAL)

1. Bioprotez kalp kapağı stentli, porcine veya bovine perikardından yapılmış olmalı ve mitral pozisyonunda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Bioprotez kalp kapağı düşük profilli olmalıdır.
3. Bioprotez kapak gluteraldehit çözeltisi ile düşük basınç altında fikse edilmiş olmalıdır. Aldehit içermeyen solusyonda muhafaza edilmesi ve kullanım öncesi yıkama gerektirmemesi de kabul edilebilir.
4. Kapak ölçüleri 25mm- 27mm-29mm- 31mm- 33mm ölçülerine sahip olmalıdır.
5. Kapak radyopak olmalı MRI altında izlenebilmelidir.
6. Kapağın dikiş halkası üzerinde kolay yerleştirilmeye imkân veren dikiş işaretleri olmalıdır.
7. Kapağın her ölçüsü için şekillendirilebilir tutucu ve ölçme seti bulunmalıdır.
8. Bioprotez kalp kapağının tromboemboli, kanama, endokarditi riski gibi komplikasyonlar açısından kullanım güvenilirliği, uzun süreli klinik çalışmalar ile kanıtlanmış olmalıdır.
9. Yüklenici firma kullanılmayan ölçüler için değişim imkanı sunmalıdır.
10. Ürünün Sağlık Bakanlığı'ndan onaylı UBB(Ulusal Bilgi Bankası) kodu olmalıdır.
11. Ürün FDA(Amerikan Food and Drug Administration) belgesine sahip olmalıdır.
12. Firma, son kullanma tarihinin dolmasına 6 ay kalan ürünleri, bir kez daha uzun miadlı ürünlerle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.

(5098) CARDUOVASCULAR PATCH 0,4 MM

Açıklama : CARDUOVASCULAR PATCH 0,4 MM

1. Patch PTFE'en mamül olmalıdır.
2. Duvar kalınlığı 0,4 mm olmalıdır.
3. Malzemenin ebatları kurumun isteğine bağlı olarak 2x9 cm olmalıdır.
4. Patch herhangi bir işleme tabi tutulmadan kullanılabilir.
5. Patch tekrar steril edilebilir.
6. Patch steril ve çift ambalajlı olmalıdır.
7. CE Belgesine sahip olmalıdır.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

30/04/2019 15:42:01

8. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az bir yıl miadlı olmalıdır.
9. Firma malzemelerin miadının dolmasına 3(üç) ay kala malzemeleri yeni miadlı malzemelerle değiştirmeyi kabul etmelidir.