



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20193776

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 21/06/2019 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

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	FOGARTY EMBLOKTOMİ KATETERİ 2 FR	10,00	ADET
2	GECİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ SUBCLAVIAN 11-12 FR	200,00	ADET
3	URETERAL KATETER 3 FR	20,00	ADET

TEKLİF NO : 20193776

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.

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

218.0048.000	FOGARTY EMBLOKTOMİ KATETERİ 2 FR	ADET	10
218.0050.000	GECİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ SUBCLAVIAN 11-12 FR	ADET	200
218.0185.000	URETERAL KATETER 3 FR	ADET	20

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5101) FOGARTY EMBLOKTOMİ KATETERİ 2 FR

Açıklama : FOGARTY EMBLOKTOMİ KATETERİ 2 FR

- Embolektomi kateteri 2,3,4,5,6,7 F lik ölçülerde olmalıdır.
- Uzunlukları 80 cm olacak, steril ve bir kullanımlık çubuk şeklinde paketlenmiş olacaktır.
- Embolektomi kateteri PVC den, balonu ise doğal lateksten üretilmiş olmalıdır.
- Balonu simetrik şişmeli ve patlamaya karşı dayanıklı olmalıdır.
- Kateterler kolay sınıflandırılabilir için renk kodlu olmalıdırlar.
- Kateterlerin kolaylıkla yerleştirilebilmeleri için içinde paslanmaz çelikten yapılmış klavuz bir tel bulunmalıdır.

(4838) GECİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ SUBCLAVIAN 11-12 FR

Açıklama : GECİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ SUBCLAVIAN 11-12 FR

- Hemodiyaliz tedavisi için kısa süreli damar yolu sağlamak için femoral jugular ve subcklavien vene uygulanabilir olmalıdır.
- İki lümenli katater orijinal şeklide uzatmaları kıvrık M şeklinde ya da düz olmalı ve katateri sabitlemek için dikiş kanadına sahip olmalıdır.
- Hemodiyaliz katateri mini kit şeklinde olmalıdır.
- Mini kit içerisinde;
 - 1 adet çift lümenli 11.5fr-12fr-12.5fr 16-20 cm Dou-Flow Double lumen katater
 - 1 adet J flex klavuz tel
 - 1 adet 18G introducer needle (uygulama iğnesi)
 - 2 adet vessel dilatör
 - 2 adet enjeksiyon kapağı olmalıdır.
- Çift lümenli katater üzerinde arter yolu için kırmızı ven yolu için mavi renkli birer klemp veya konnektör bulunmalıdır.
- Kataterin dolum hacimleri uzatmalar üzerinde belirtilmelidir.
- Kataterin yapıldığı malzeme(flexi-smooth) poliüretandan olmalıdır, vücut sıcaklığında yumuşamalı ve uç kısmı yumuşak vücuda zarar vermeyecek şekilde yumuşak olmalıdır.

8. Kataterin oluştuğu mini kit şeffaf ambalaj içinde olmalıdır.
9. Mini kit üzerinde katater uygulaması ve kullanımı hakkında bilgi veren prospektüs bulunmalıdır.
10. Steril , şeffaf ve orijinal ambalajında olmalıdır.
11. Son kullanma tarihleri kit üzerinde belirtilmelidir.
12. Yırtık ve delik ambalajlı malzemeler teslim alınmayacaktır.
13. Kullanım esnasında malzeme ile ilgili üretimden kaynaklanan ve/veya başka sorunlar olması halinde malzemeleri geri alma ve değiştirme taahhüdü verilecektir.
14. İhaleye iştirak edecek firma katatere ait CE belgesini mutlaka ihale dosyasına koymalıdır.
15. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
16. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miadlı olan ürünler ile değiştirmelidir
17. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
18. 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.
19. 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.