



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2020221

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 21/01/2020 TARİHİ, SAAT 12:00 'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA

İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	NEONATAL 1,2 VE 0,20 MIKRON FİLTRELİ TPN ARA BAGLANTI SETİ	2.000,00 ADET
---	--	---------------

TEKLİF NO : 2020221
NOT : ÖDEMELER 22/ KAPSAMINDA 180 GÜNDÜR.
İLGİLİ KİŞİ : EMEL SÜRER
TEL : 4122408
E-MAIL : emel.surer@deu.edu.tr
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.

193.0026.000	NEONATAL 1,2 VE 0,20 MIKRON FİLTRELİ TPN ARA BAGLANTI SETİ	ADET	2000
--------------	--	------	------

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(9048) NEONATAL 1,2 VE 0,20 MIKRON FİLTRELİ TPN ARA BAGLANTI SETİ

Açıklama : NEONATAL 1,2 VE 0,20 MIKRON FİLTRELİ TPN ARA BAGLANTI SETİ

- Setin tamamı ışık korumalı olmalı, ışık koruma özelliği olmayan küçük ya da büyük ara parça içermemelidir.
- Üç lümenli olmalı, lümenlerin uçlarında valf bulunmalıdır.
- Set 13 ± 2 cm uzunluğunda olmalıdır.
- Set üzerinde 0,2 ve 1,2 mikron iki adet filtre olmalıdır.
- Set üzerindeki iğnesiz enjeksiyon valfleri transparan olmalı, bir sorun halinde içleri görülebilmelidir.
- Setin 3 lümeni renk kodlu olmalı, farklı sıvıların ayırt edilmesini sağlamalıdır.
- Valflerin yüzeyi, silinerek dezenfekte edilebilmesi için tam düz olmalı, içteki silikon ile dış plastik arasında seviye farkı olmamalıdır.
- Valflerin sıvı yolu hacmi $0,085 \pm 0,01$ ml'yi geçmemeli, neonatal kullanıma uygun olmalıdır.
- Lümenlerin uçlarındaki valfler güvenli ve ayrılmaz biçimde lümenlere monte olmalıdır, vidası çevrilerek çıkarılamamalı, kazalara neden olmamalıdır.
- Valflerin sıvı yolu düz bir kanal şeklinde olmalı, sıvı valfin haznesine dolmamalı, böylece temizliği kolay olmalıdır.
- Set üzerindeki valfler kapaksız olmalı, silinerek dezenfekte edilebilmesi için yüzeyi tam düz olmalıdır.
- Metal, lateks ve PVC içermemelidir, hortumlar poliüretan olmalıdır.
- Setin katetere bağlanan ucunda ilk kullanımda çıkarılmak üzere kapak bulunmalı, böylece paketten çıkarma sırasında el valfin ucuna temas etmemelidir.
- Set tekli steril paketler içerisinde olmalıdır.
- Ürün üzerindeki valfin hasta kateter enfeksiyonların azalttığını gösteren in vivo (hasta üzerinde) çalışmaları olmalıdır ve ihale dosyasında sunulmalıdır.
- Filtrenin ucundaki valfler en az 1000 enjektör girişine uygun olmalı, deforme olmamalıdır.
- GENEL ÖZELLİKLER
 - Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 17.6.** Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde tekil takip kapsamında 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.
- 17.7.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.