



Teklif No: 20204632

02/10/2020 00:00:00

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER) SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN

06/10/2020 TARİHİ, SAAT 15:00 'E/A KADAR TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDAKİ
NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA

İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	TELESKOP 30 DERECE 4MM (OPTİK)	3,00	ADET
---	--------------------------------	------	------

Teklif No : 20204632
Not : TEKNİK ŞARTNAMELER EKTEDİR. ÖDEMELER 30 GÜNDÜR.
İLGİLİ KİŞİ : BINAY YEŞİLYAYLA
TEL : 4123945
E-MAIL : binay.yesilyayla@deu.edu.tr
FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

TEKNİK ŞARTNAME

9261 ARTROSKOPİ TELESKOP (30 DERECE 4 MM)

1. Firmalar şartname maddelerinin her birine ayrı ayrı ve Türkçe olarak şartnamedeki sıraya göre cevap vereceklerdir. Cevaplar firma başlıklı ayrı bir kâğıda ". Marka, Model, sistem ile ilgili teklifimizin "Şartnameye Uygunluk Belgesi" başlığı altında, yazılmış ve imzalanmış olmalıdır.
2. Şartnameye uygunluk belgesi içinde "Okundu", "Bilgi Edinildi", "Kabul Edilmiştir", vb. cevaplar kabul edilmeyecektir. Bu cevaplar orijinal dokümanları ile karşılaştırılacak, herhangi bir farklılık bulunursa veya "Şartnameye uygunluk belgesi" vermeyen firmanın teklifi değerlendirme dışı kalacaktır.
3. Yüklenici firmanın uygunluk için idarenin belirleyeceği yere teslim edeceği, testi yapılacak numunelerle, teklif edeceği cihaz aynı marka, model ve özelliklerde olmalıdır.
4. Satıcı firma, teslim sırasında, cihaz ile birlikte, "Cihaz Periyodik Bakım Prosedürleri" ve varsa "Zamanlı Değişmesi Gereken Yedek ve Sarf Parça Listesi"ni vermelidir.
5. Cihaz öncelikle hastanemizde kullanılan dezenfeksiyon/sterilizasyon metodu ile temizlenebilir olmalıdır. Firma cihazın periyodik bakım koşullarını ve özellikle istenen dezenfeksiyon/sterilizasyon metodu varsa bu özellikler belirtilmelidir. Cihaz özellikle istenen dezenfeksiyon/sterilizasyon metodu ve periyodik bakım gerektirmiyorsa firma bu durumu da belirtmelidir.
6. İhale konusu cihaza/CIHAZA ilişkin mevzuatı gereği; Teklif edilen cihazların, üretici ve/veya ithalatçı firmaları tarafından T.C. ilaç ve tıbbi cihaz ulusal bilgi bankasına (TITUBB)'na veya ürün takip sistemine (ÜTS) kayıtlı olduklarına dair ürün tanımlayıcı numaraları belgelenmelidir. Sistemde yer alan ünite ve cihazların (üretici 'ye veya ihracatçı tedarikçi 'ye ait, yüklenici) uluslararası kalite kontrol belgeleri (ISO, TÜV, EN, CE, vs...) 'nden en az birine sahip bulunmaları gereklidir. Teklif veren firmaların bünyesinde teknik servis olmalı ve teknik servisin ISO 13485 ve TSE belgesine sahip olmalıdır.
7. Teklif veren firmalar, aşağıda tanımlanan sistemin bütünlüğünü bozmadan, seti oluşturan kalemlerin her birine teklif vermelidir, kısmi teklifler değerlendirmeye alınmaz.
8. İhaleye teklif veren firmadan teknik şartnamede istenen belgeler firma tarafından eksiksiz olarak verildikten sonra, cihazın teknik şartnameye uygunluğunun kontrolü (demo istenmişse demo ile birlikte) yapılır. Uygunluk alan cihazın satın alma birimi tarafından siparişi verilir.
9. Satın alınması/İhalesi yapılan cihaz yedek parça ve bakım onarım için en az 2 (iki) yıl garantili olacaktır. Bu süre içinde sistemin çarpma, vurma gibi dış yapıya yapılan fiziksel darbelerle kırılmalara, eğilmelere neden olan tutanakla tespit edilmiş kullanıcı hataları dışındaki, üretime ve/veya kullanımında sakıncalı olduğu açıkça belirtilmemiş özelliklere bağlı arızalarının onarımında yedek parça, ve bakım onarımdan firma ücret talep etmeyecektir.
10. Cihazın idareye teslim edildiği tarihten itibaren, kullanım hataları dışında ve garanti süresi içinde kalmak şartıyla; 1 (bir) yıl içerisinde aynı arızanın 3 (üç) ve daha fazla sayıda tekrarlanması. Farklı tipteki arızaların 4 (dört) ve daha fazla sayıda meydana gelmesi veya belirlenen garanti süresi içerisinde farklı arızaların toplamının 7 (yedi) ve daha fazla sayıda olması. Bu arızalar nedeniyle cihazdan yararlanamama sonucunu ortaya çıkarması durumunda, yüklenici firma cihaza eşdeğer veya daha üstün özelliklere sahip yeni bir cihazla (kullanıcı birimin de onayı ve idareye yazılı olarak bildirilerek) değiştirmekle yükümlüdür.
11. Yüklenici firma garanti bitiminden sonra da en az 8 (sekiz) yıl süreyle ücreti karşılığında servis ve yedek parça sağlayacak ve yedek parçaların ileriye dönük TL esas alınarak, sipariş kotlarını ve fiyatlarını liste halinde verecektir. Yıllık olarak en çok fiyat artışları, ürünün Türk lirası esas alınarak (kamu ihale kurumunun, ilan/davet tarihi 01.02.2014 tarihi ve sonrası olanlar için kullanılacak Yİ-ÜFE, yurtiçi-üretici fiyat endeksi hesaplama tablosuna göre) güncellenerek hesaplanacaktır.
12. Garanti süresi sonrası bakım anlaşması yapıldığı takdirde, "Yıllık Bakım Anlaşması" bedeli, ürünün Türk lirası bazındaki (kamu ihale kurumunun, ilan/davet tarihi 01.02.2014 tarihi ve sonrası olanlar için kullanılacak (Yİ-ÜFE) yurtiçi-üretici fiyat endeksi hesaplama modülüne göre) güncellenen sözleşme bedeli/fatura bedelinin, parça hariç %1'ini, kısmi parça dâhil %2'sini veya parça dâhil %4'ünü geçemez.
13. Kurum bu hizmetleri almak için bakım-onarım sözleşmesi yapmak zorunda değildir. Firma bu sözleşme yapılmassa da ücreti mukabili kurumun onarım-bakım-kalibrasyon ve yedek parça talebini karşılamak zorundadır.
14. Teklifi onaylanarak siparişi verilen ve idarece belirtilen yere teslim edilecek cihazın tüm parçaları kullanılmamış olmalıdır. Aynı zamanda cihaz; hiç kullanılmamış olduğunu belirtir özel orijinal ambalajında teslim edilecektir. Daha önce "demo" amaçlı olarak kullanılmış cihaz teslim edilmeyecektir.

15. Cihazın teslimi tedarikçi firma tarafından hastaneye tahsis edilen mahalde firma teknik elemanlarının tüm malzeme ve aksesuarları ile çalışır durumda teslim edilecektir. Teslim için gerekli tüm malzeme, nakliye, vb. masraflar firma tarafından karşılanacaktır. Cihazlar hiç bir şekilde kargo ile gönderilmeyecektir. Tanıtım, uygunluk, sipariş teslimatı firma teknik elemanları ile yapılacaktır.
16. Teklif edilen cihazın, İzmir il sınırları içerisinde iletişim ofisi olmalıdır. Uygunluğu için ve/veya satın alma siparişi/ihale sonrası sözleşmesi sonrası teslim edilen cihazın kabul ve muayeneleri hastane tarafından belirlenecek (kullanıcı birimin de olduğu) komisyon tarafından yapılacaktır. Kontrol ve muayenede, şartnamenin tamamında istenilen ve teklifte belirtilen tüm teknik özelliklerin ve istenen belgelerin uygunluğu da araştırılacaktır. Ayrıca varsa yedek parça, aksesuar ve sarf malzemelerinin kontrol ve sayımı yapılacaktır.
17. Kabul ve muayene sırasında firmalardan cihazın teknik özellikleri ve performansına ilişkin bir takım testlerin yapılması istenebilir. Bu testlerin yapılabilmesi için gerekli personel ve düzeneği firmalar ücretsiz olarak sağlayacaktır. Kabul ve muayenede oluşabilecek kaza ve hasarlardan satıcı firma sorumludur.
18. Cihazla ilgili sterilizasyon/dezenfeksiyon testlerinde, cihaz üzerinde metalik kısımlarda korozyon, renk değişimi, vb. ile plastik kısımlarda renk değişimi, sertleşme, çatlama, vb. durumlar ortaya çıkarsa; Firma tüm cihazları teslim etmiş dahi olsa geri iade edilecektir.
19. Tedarikçi firma, sistemin kullanımı, bakımı ve olası arızaların giderilmesi ile ilişkin konularda kendi eğitilmiş personeli tarafından hastanenin belirleyeceği elemanlara en az 1 (bir) günlük bir ücretsiz eğitim verecektir. Ayrıca sistemin montajlarının yapılacağı yerlerdeki personele sistemin kullanım ve bakımı üzerine eğitim verecektir.
20. Sağlık bakanlığı hizmet standartları gereği ameliyathane salonlarındaki planlanan cerrahi operasyon tipine göre olması gereken sayıda ve çeşitlilikte aletlerin konteynerler içerisinde kullanıcılara sevkini hatasız bir şekilde sağlanması, setlerin doğru aletlerle paketlenildiğinin tespiti, envanterleri, ne kadar kullanıldıkları, tamirlerinin takibi, aletlerin sterilizasyon tarihlerinin belirlenmesi, gerektiğinde hastalarla ilişkilendirilebilmesi ve olası insan kaynaklı hataların minimum seviyeye indirilmesi amacı ile teslim edilecek aletlerin üzerinde karekod barkodları olmalıdır.
21. Hâlihazırda kullanılan karekod programı ve okuyucuları ile uyumlu olmalıdır. Alet, cihazlar vb. üzerlerindeki karekod dan okuma işlemi yapıldığında, fabrika çıkışı ardışık numaralandırma olacaktır. Kurumumuzda kullanılan karekod programı sayesinde karekod içerik bilgileri kurumumuzun ilgili birimleri tarafından içeriğinin yazılması sağlanacaktır.
22. Ardışık olmayan, okuyucunun okumadığı karekodlar yüklenici tarafından karekod uygulaması yapılacaktır. Bu uygulamanın yapılması durumunda şartnamede belirtilen garanti şartları geçerli olacaktır.
23. Karekod yazılmasına uygun olmayan, (malzeme yapısı, kalınlığı, yazılacak alan olmaması vb.) spesifik aletler için üretici ve/veya distribütör onaylı gerekçe yazısına istinaden karekod barkod olma şartı aranmayacaktır.
24. Oblik görüşlü, geniş açılı ve rod lens teknolojisine sahip olmalıdır.
25. 4 mm çapında 30 derece, açılı değildir.
26. Uzunluğu 18(±2) cm olmalıdır.
27. Lateral görüşlü ve geniş açılı olup orijinal katalog üzerinden belgelendirilmelidir.
28. Otoklavlanabilir özellikte olmalı ve ürün üzerinde belirtilmelidir.
29. Rod Lens teknolojisi ile üretilmiş ve/veya ince ışık kabloları ile uyumlu olmalıdır.
30. Fiber optik ışık transmisyonu bulunmalıdır.
31. Endoskop fiberlerinin uzun ömürlü olması için ürün üzerinde fiber optik kablo kodlaması olmalıdır, teleskopun çapına uygun hangi fiber optik kablonun takılması gerektiği anlaşılır olmalıdır ve bu sayede uygun olmayan fiber optik kabloların bağlanmasının önüne geçilmelidir.
32. Görüntü ekranının her alanında net ve pürüzsüz olmalıdır bu özellik istenildiğinde demonstrasyon ile gösterilecektir.
33. Endoskop paslanmaz metal alaşımdan üretilmiş olmalı ve üretici firma tarafından belgelendirilmelidir.
34. Teleskopun renk kodu olmalıdır.
35. Farklı marka ışık kablolarının bağlanabilmesi için ışık bağlantı yerinde en az iki adet adaptör olmalıdır.
36. Ameliyathanemizde kullanılan görüntüleme sistemleri ile uyumlu olmalıdır.
37. Endoskopun mercek camı çizilmelere dayanıklı safır cam olmalıdır.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

30/09/2020 13:49:21

38. Beraberinde sepeti, kılıf ve künt obturatörü ile verilmelidir. Verilen kılıfın çapı 6mm ve çalışma uzunluğu 13(±1)cm olmalıdır. İki adet döner musluklu, 0°.30°.70° artroskoplarla birlikte kullanılabilmeli ve kilitleme mekanizması kolay kullanıma uygun olmalıdır.
39. Bu teknik şartname, Ortopedi Kliniğinin ihtiyacı için satın alınacak olan 30° Diz Artroskopi Teleskop Setini tanımlamaktadır. Malzemelerin bütünlüğü ve uyumlu şekilde çalışması için teklif edilen ürünler aynı marka olmalıdır.

Ali TANAZAL
Makine Teknikeri

Dr. Onur BACCI