



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2020978

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 28/02/2020 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARIÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA
İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

ALIM KONUSU MALZEMELER	MİKTAR
1 SUBURETERİK ENJ.MAT.IGNELİ (DEFLUX ENJ.1 CC VEYA COAPTITE 1 CC.)	10,00 ADET

TEKLİF NO : 2020978

NOT : ÖDEMELER 90 GÜN 22/Ç KAPSAMINDADIR.TEKLİFLERDE MARKA, UBB KODU VE TESLİM TARİHİ BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

E-MAIL : yusuf.guler@deu.edu.tr

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

Ek: Teknik Şartname (1 syf)

FORM NO: MYS_0072

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

242.0037.000	SUBURETERİK ENJ.MAT.İGNELİ (DEFLUX ENJ.1 CC VEYA COAPTITE 1 CC.)	ADET	10
--------------	--	------	----

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(3268) SUBURETERİK ENJ.MAT.İGNELİ (DEFLUX ENJ.1 CC VEYA COAPTITE 1 CC.)

Açıklama : SUBURETERİK ENJ.MAT.İGNELİ (DEFLUX ENJ.1 CC VEYA COAPTITE 1 CC.)

1. Materyal Stress Üriner İnkontinans ve Vezikoüreterel Reflü için uygulanabilir olmalıdır.
2. Materyal 1 ml'lik şiringalar içinde, steril olarak temin edilebilmelidir.
3. Dektranomer ve hayvansal olmayan Stabilize Hyaluronik Asit (NASHA) içermelidir.
4. Ürününe ait Partikül büyüklüğü değeri, migrasyona uğramaması için, 80-250 mikron aralığındaki moleküllerden oluşmalıdır.
5. Vücutta tamamen biodegrade olmalı, uzak dokulara migrasyon riski olmamalıdır.
6. Vücutta alerjik reaksiyon göstermemeli, hayvansal bazlı veya sentetik madde içermemelidir.
7. Viskozitesi sadece el manüplasyonunu ile enjekte edilmesine imkân vermeli, donmamalı, enjeksiyonu son derece kolay olmalıdır. Uygulama için herhangi bir tetikleme sistemine ihtiyaç duyulmamalıdır.
8. Uygulama iğneleri; 3,7FR x 23G x 350mm ebatlarında, komple metal ve flexible olmalıdır.
9. İğneler luer lock bağlantılı olmalı, dokuya ne kadar girildiğini tesbit için, 6. ve 8.mm.lik kısımlarında iki ayrı markır ile işaretli, özel sistoskopik enjeksiyon iğnesi verilmelidir.
10. GENEL ÖZELLİKLER
 - 10.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 10.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 10.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 10.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 10.5. 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.
 - 10.6. 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.
 - 10.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.