



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20201617

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 19/03/2020 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA

İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	ASPIRASYON SONDA NO:12	4.000,00	ADET
2	ASPIRASYON SONDANO:10	4.000,00	ADET
3	FOLEY SONDA NO:16	1.000,00	ADET
4	KANUL I.V. NO:16	300,00	ADET
5	KANUL I.V. NO:22	5.000,00	ADET
6	KANUL I.V. NO:24	7.500,00	ADET

TEKLİF NO : 20201617

NOT : ÖDEMELER 180 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 (6 syf)

FORM NO: MYS_0072

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

232.0002.000	ASPIRASYON SONDA NO:12	ADET	4000
232.0007.000	ASPIRASYON SONDANO:10	ADET	4000
232.0013.000	FOLEY SONDA NO:16	ADET	1000
214.0001.000	KANUL I.V. NO:16	ADET	300
214.0004.000	KANUL I.V. NO:22	ADET	5000
214.0005.000	KANUL I.V. NO:24	ADET	7500

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4975) KANUL I.V. NO:16

Açıklama : KANUL I.V. NO:16

1. FEP-Teflon veya PUR kapiler olmalıdır.
2. Düzgün yüzey, gömülmüş 4 radyoopak çizgili olmalıdır.
3. Steril ve tekli ambalajda olmalıdır.
4. Şeffaf olmalıdır. (Damara girilince kanın kanül içerisinde ilerlediği görülmelidir).
5. Uzun süreli damarda kalabilmeli ve reaksiyon oluşturmamalıdır.
6. İğne ucu V-point özelliği taşımalıdır.
7. Kanül ucu konik olmalı ve kolayca travmatize olmamalıdır.
8. Kanül çeperi ince olmalıdır.
9. Ambalaj plastik blister, kapağı yırtılmaz özellikte ve sterilitesi kolayca bozulmayacak nitelikte olmalıdır.
10. Ambalaj üzerinde ürünün üretim ve son kullanma tarihleri ve lot numaraları olmalıdır.
11. Ambalajının üzerinde infüzyon hızı, çap-boyu mutlaka bulunmalıdır.
12. Üzerinde geri akışı önleyecek sistemli ek ilaç verebilecek sistem bulunmalıdır.
13. Hastadan ayrılmayı engellemek ve tespit için kanatları bulunmalıdır.
14. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle herbir numaradan en az 10 adet numune bırakılmalıdır
15. IV kanülün vidalı kapağı bulunmalı ve serum seti, kan seti, üçlü musluk vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
16. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalı ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
17. GENEL ÖZELLİKLER
 - 17.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 17.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.

- 17.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 17.4. 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.
- 17.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 17.6. 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.
- 17.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4975) KANUL I.V. NO:22

Açıklama : KANUL I.V. NO:22

1. FEP-Teflon veya PUR kapiler olmalıdır.
2. Düzgün yüzey, gömülmüş 4 radyoopak çizgili olmalıdır.
3. Steril ve tekli ambalajda olmalıdır.
4. Şeffaf olmalıdır. (Damara girilince kanın kanül içerisinde ilerlediği görülmelidir).
5. Uzun süreli damarda kalabilmeli ve reaksiyon oluşturmamalıdır.
6. İğne ucu V-point özelliği taşımalıdır.
7. Kanül ucu konik olmalı ve kolayca travmatize olmamalıdır.
8. Kanül çeperi ince olmalıdır.
9. Ambalaj plastik blister, kapağı yırtılmaz özellikte ve sterilitesi kolayca bozulmayacak nitelikte olmalıdır.
10. Ambalaj üzerinde ürünün üretim ve son kullanma tarihleri ve lot numaraları olmalıdır.
11. Ambalajının üzerinde infüzyon hızı, çap-boyu mutlaka bulunmalıdır.
12. Üzerinde geri akışı önleyecek sistemli ek ilaç verebilecek sistem bulunmalıdır.
13. Hastadan ayrılmayı engellemek ve tespit için kanatları bulunmalıdır.
14. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle herbir numaradan en az 10 adet numune bırakılmalıdır
15. IV kanülün vidalı kapağı bulunmalı ve serum seti, kan seti, üçlü musluk vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
16. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalı ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
17. GENEL ÖZELLİKLER
 - 17.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 17.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 17.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 17.4. 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.
- 17.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 17.6. 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.
- 17.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4999) ASPIRASYON SONDANO:10

Açıklama : ASPIRASYON SONDANO:10

1. CE ye uygunluğu belgelendirilmelidir.
2. Şeffaf, tahriş etmeyen ve nontoksik tıbbi PVC den üretilmiş olmalıdır.
3. Kateter endotrakeal tüp içinde ileri geri kolaylıkla hareket edebilmelidir.
4. Tek tek ambalajlanarak sterilizasyonu yapılmış olmalıdır.
5. Boyutları 6-8-10-12-14-16-18 numaraya kadar olmalıdır. Çaplarına göre renk kodları bulunmalıdır.
6. Sondaların uç kısmına yakın çapraz yerleştirilmiş doku emilimini önleyen 2 yan deliği bulunmalıdır.
7. Sondalar oral ve nazal kullanıma uygun olmalıdır.
8. Sondalar standart aspirasyon ekipmanlarına kolayca bağlanabilen şekilde imal edilmiş bir konnektöre sahip olmalıdır.
9. Aspirasyon katateri hastayı travmatize etmeyecek sertlikte olmalıdır
10. Aspirasyon katateri travma oluşturmayan , yuvarlatılmış açık distal uca sahip olmalıdır.
11. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle her bir renk kodundan 5 adet numune bırakılmalıdır.
12. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
 - 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 13.4. 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.
 - 13.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

- 13.6. 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.
- 13.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4976) KANUL I.V. NO:24

Açıklama : KANUL I.V. NO:24

1. En az 13 ml/dak sıvı akışı sağlamalıdır.
2. 24 No Sarı renk kodlu ,26 No Mor renk kodlu olmalıdır
3. Kanül poliüretan maddesinden imal edilmiş olmalıdır.
4. Steril ve tekli ambalajda olmalıdır.
5. Şeffaf olmalıdır. (Damara girilince kanın kanül içerisinde ilerlediği görülmelidir)
6. Uzun süreli damarda kalabilmeli ve reaksiyon oluşturmamalıdır.
7. Kanül ucu konik olmalı ve kolayca travmatize olmamalıdır.
8. Kanül çeperi ince olmalıdır.
9. Ambalaj plastik blister, kapağı yırtılmaz özellikte ve sterilitesi kolayca bozulmayacak nitelikte olmalıdır.
10. Ambalajının üzerinde infüzyon hızı, çap-boyu mutlaka bulunmalıdır.
11. Hastadan ayrılmayı engellemek ve tespit için kanatları bulunmalıdır.
12. Üzerinde geri akışı önleyecek sistemli ek ilaç verebilecek sistem bulunmamalıdır.
13. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle herbir numaradan en az 10 adet numune bırakılmalıdır
14. IV kanülün vidalı kapağı bulunmalı ve serum seti, kan seti, üçlü musluk vb. bağlantılarla uyumlu olmalıdır.
15. Uluslararası kalite belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalı ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
16. GENEL ÖZELLİKLER
 - 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 16.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 16.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 16.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 16.5. 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.
 - 16.6. 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.

16.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4808) FOLEY SONDA NO:16

Açıklama : FOLEY SONDA NO:16

1. Kateter tamamıyla silikon kaplı doğal lateksten yapılmış olmalı
2. Sondalar tamamen steril olmalı ve tekli paketler içerisinde bulunmalı,
3. Sondanın hem dış hem iç paketi, steril tekniği bozmadan, kolay açılabilir nitelikte olmalı. (İç paketin sondanın üretraya giren ucundaki kısmı, çekince kolayca kopacak şekilde kesme işareti ile bağlantılı olmalı.)
4. Sondalar iki yollu olmalı
5. Sondalar 6,8,12,14,16,18,20,22,24 FR olarak değişik boyutlarda olmalı
6. 6 numaralı sonda silikondan imal edilmiş olmalıdır.
7. Sondalar 2 delikli olmalı
8. Yuvarlatılmış kapalı distal ucu olmalı ve travma oluşturmayacak yumuşaklıkta olmalı
9. Balon çapı 6 FR için 1,5cc/ml, 8-10 FR için 3-5 cc/ml, 12-14 FR için 10-30 cc/ml ve büyük ebatlarda 16-18-20-22-24 de ise 30-50 cc/ml olmalı
10. Balon şişirilme valfi çeşitli size?lar için renk kodlu olmalı
11. Paket üzerinde son kullanma tarihi yazılı olmalı ve raf ömrü depo teslim tarihinden itibaren en az iki yıl olmalı ISO veya TSE kalite belgelerinden birine sahip olmalı ve CE?ye uygunluğunu belgelendirmelidir.
12. Malzemeler ihale sonrası ilgili bölümlerde denenecektir.

(4999) ASPIRASYON SONDA NO:12

Açıklama : ASPIRASYON SONDA NO:12

1. CE ye uygunluğu belgelendirilmelidir.
2. Şeffaf, tahriş etmeyen ve nontoksik tıbbi PVC den üretilmiş olmalıdır.
3. Kateter endotrakeal tüp içinde ileri geri kolaylıkla hareket edebilmelidir.
4. Tek tek ambalajlanarak sterilizasyonu yapılmış olmalıdır.
5. Boyutları 6-8-10-12-14-16-18 numaraya kadar olmalıdır. Çaplarına göre renk kodları bulunmalıdır.
6. Sondaların uç kısmına yakın çapraz yerleştirilmiş doku emilimini önleyen 2 yan deliği bulunmalıdır.
7. Sondalar oral ve nazal kullanıma uygun olmalıdır.
8. Sondalar standart aspirasyon ekipmanlarına kolayca bağlanabilen şekilde imal edilmiş bir konnektöre sahip olmalıdır.
9. Aspirasyon katateri hastayı travmatize etmeyecek sertlikte olmalıdır
10. Aspirasyon katateri travma oluşturmayan , yuvarlatılmış açık distal uca sahip olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

11. Numune olarak bırakılan ürünler hastanemizde denenerek uygunluk kararı verilecektir. Bu nedenle her bir renk kodundan 5 adet numune bırakılmalıdır.
12. Şartnameye uymayan ürünler değerlendirmeye alınmayacaktır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
 - 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 13.4. 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.
 - 13.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 13.6. 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.
 - 13.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.