



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20201628

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	ARTER-VEN FISTUL IGNESE 16	1.500,00	ADET
2	DIALİZOR 1.5-1.7 M2 (SENTETİK)	1.600,00	ADET
3	DIALİZOR 2.2 M2	600,00	ADET
4	HEMODIALİZ SOLUSYONU 10/10(10 ASIDIK-10 BAZIK)	2.000,00	ADET

TEKLİF NO : 20201628

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 (4 syf)

FORM NO: MYS_0072

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

204.0004.000	ARTER-VEN FISTUL İGNESİ 16	ADET	1500
204.0008.000	DIALİZOR 1.5-1.7 M2 (SENTETİK)	ADET	1600
204.0009.000	DIALİZOR 2.2 M2	ADET	600
204.0011.000	HEMODİYALİZ SOLUSYONU 10/10(10 ASİDİK-10 BAZİK)	ADET	2000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4824) ARTER-VEN FISTUL İGNESİ 16

Açıklama : ARTER-VEN FISTUL İGNESİ 16

- Her iki sette de iğne bitimi sabitleme keleşeęi olmalıdır. (döner keleşek tercih nedenidir.)
- Her iki sette de tırnak ayarlı klemp ve pasolu kapak olmalıdır.
- İğne uçları plastik koruyucu içinde olmalıdır.
- İğneler steril olmalı, sterillięini steril tarihinden itibaren 2 yıl korunmalıdır.
- İğnelerin paketleri üzerinde üretim tarihleri çap, boy sterilizasyon řekli gibi teknik özellikleri belirtilmelidir.
- İğneler tüm  niversal sette uyumlu olmalıdır.
- Fistül ięnesi 15-16- 17G olmalıdır. Miktarlar ihtiya a göre düzenlenecektir.
- Arter ięnesi üzeri delikli olmalıdır.
- Hemodiyaliz  nitesinden uygunluk belgesi olmalıdır.
- Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden bařlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklařan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile deęiřtirmelidir.
- Teklif edilen ürün,  r n Takip Sistemi (ÜTS)   ne kayıtlı olmalıdır.
- Teklif edilen  r n; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- Teklif edilen  r n; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karřılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eřlenmiř olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eřlenmiř kalacaęı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdięi ürünün  r n Takip Sistemi (ÜTS)   nde tekil takip kapsamında tanımlanmıř ise sözleřme tarihinden itibaren depoya teslim edileceęi tarihe kadar  r n Takip Sistemi (ÜTS)   nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldıęını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya  ıarmalıdır.
- Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak  r n Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduęuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4821) HEMODIALİZ SOLUSYONU 10/10(10 ASIDIK-10 BAZIK)

Açıklama : HEMODIALİZ SOLUSYONU 10/10(10 ASIDIK-10 BAZIK)

1. Çözelti 1 :1,225 :32,775 R.O. su ile seyreltildiğinde diyalizat iyon konsantrasyonları $Na^+ = 138-140$ mmol / lt ; $K^+ = 1,0-3,0$ mmol / lt ve $Ca^{++} = 1,25-1,75$ mmol / lt değerleri arası, $Mg^{++} = 0,5$ ml - 1,00 mmol / lt arası ; $Cl = 105 - 115$ mmol / lt arası ; $CH_3COO = 2- 10,0$ mmol / lt arası ; $HCO_3 = 32-35$ mmol / lt arası olmalıdır.
2. Bazik bidon içerisindeki bikarbonat oranı %8.4 lük olmalıdır.
3. Çözelti (10 lt lik asidik 10 veya 12 lt lik bazik) bidonlarda hava almayacak şekilde paketlenmiş, berrak ve tortusuz olmalıdır. Uygun saklama koşullarında özelliğini kaybetmeden 1 yıl saklanabilmelidir.
4. Bidonların üzerindeki etiketlerde, üretici firma, solüsyon içerikleri, ruhsat tarihi, imal tarihi, son kullanma tarihi, seri numaraları olmalıdır.
5. Çözelti 1 : 1,225 : 32,775 R.O. su ile seyreltildiğinde osmolaritesi 280 - 300 miliosmol/L olmalıdır.
6. Birinci maddede belirtilen dilüe edilmiş çözeltideki iyon muhteviyatından başka, diğer iyon konsantrasyonları sabit kalmak koşulu ile Ca^{++} (kalsiyum): 1,0 - 1,75 mmol/L ve K^+ (potasyum): 1,0 - 3,0 mmol/L gibi değişik iyon konsantrasyonları içeren Asidik Konsantre temin edilebilmelidir.
7. Hemodiyaliz merkezinin ihtiyacına göre gerekli miktarlar periyodik olarak belirtilecektir. Ayrıca solüsyonlar glikozlu olacaktır.
8. Solüsyonların Aliminyum içeriği bağımsız bir kurumdan alınan bir raporla belgelenmelidir.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
12. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
13. 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. 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.
14. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4831) DIALİZOR 2.2 M2

Açıklama : DIALİZOR 2.2 M2

1. Diyalizer Hollow-Fiber yapıda olmalıdır.
2. Membran ortalama 500 mm Hg basınca dayanıklı olmalıdır.
3. Membran çapı 170-215 mikron, membran kalınlığı 8-50 mikron arası olmalıdır
4. Membran materyali sentetik olmalıdır.
5. Diyalizer maksimal 400 ml/dk kan akımında, 400-600 ml/dk arası diyalizat akımında fonksiyon gösterebilmelidir.
6. Rezidüel kan miktarı 5 ml den az olmalıdır.
7. Diyalizerin kutularında bulunan prospektüslerde (sterilizasyon, invitro değerler, priming volüm v.b.) teknik bilgiler bulunmalıdır.
8. Sterilizasyondan sonra son kullanım tarihi en az 2 yıl olmalıdır.

9. En az 5'er numune uygunluk değerlendirmesi için Komisyona teslim edilecektir.
10. Bölüm tarafından (sterilizasyon şekli etilen oksit ise) talep edildiğinde gama ya da buharla setirilze edilmiş diyalizerlerle değişimi (48 saat içinde) taahhüt edecektir.
11. Diyalizerin yüzey alanlarına göre (invitro değerleri) diyaliz işleminde 300 ml kan akım hızında en az aşağıdaki değerlerde olmalıdır.
 - 11.1. Yüzey alanı 1.8-2.2 metrekare
 - 11.2. UF Kat sayısı = (13 - 56 arasında olabilir)
 - 11.3. Üre klirensi = 220 ml / dakika - 330 ml / dakika arasında olabilir.
 - 11.4. Kreatinin klirensi = 220 ml / dakika 300 ml / dakika arasında olabilir.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 12.2. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 12.3. 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.
 - 12.4. 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.
 - 12.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4834) DIALIZOR 1.5-1.7 M2 (SENTETİK)

Açıklama : DIALIZOR 1.5-1.7 M2 (SENTETİK)

1. Diyalizer Hollow-Fiber yapıda olmalıdır.
2. Membran ortalama 600 mm Hg basınca dayanıklı olmalıdır
3. Membran çapı 170 - 215 mikron, membran kalınlığı 8 - 40 mikron arası olmalıdır.
4. Membran materyali sentetik olmalıdır.
5. Diyalizer maksimal 400 ml/dk kan akımında, 400-600 ml/dk arası diyalizat akımında fonksiyon gösterebilmelidir.
6. Rezidüel kan miktarı 5 ml'den az olmalı
7. Diyalizerin kutularında bulunan prospektüslerde (sterilizasyon, invitro değerler, priming volüm v.b.) teknik bilgiler bulunmalıdır.
8. Sterilizasyondan sonra son kullanım tarihi en az 2 yıl olmalıdır.
9. Hemodiyaliz ünitesinden uygunluk belgesi olmalıdır.En az 5'er numune uygunluk değerlendirmesi için hemodiyaliz bölümüne teslim edilecektir.
10. Bölüm tarafından daha küçük yada daha büyük metrekarelerde diyalizer değişimi talep edildiğinde firma 48 saat içerisinde değişimi gerçekleştireceğini taahhüt edecektir.

11. Yüzey alanı 1.7m² veya 1.8 m² olmalıdır. Diyalizerin yüzey alanlarına göre (invitro değerleri) diyaliz fonksiyonları 200 ml kan akım hızında en az aşağıdaki değerlerde olmalıdır.

11.1. Yüzel alanı 1.7-1.8 metrekare

11.2. UF Kat sayısı = (9 - 56 arasında olabilir)

11.3. Üre klirensi = 184 ml / dakika - 290 ml / dakika arasında olabilir.

11.4. Kreatinin klirensi = 170 ml / dakika - 260 ml / dakika arasında olabilir

12. GENEL ÖZELLİKLER

12.1. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

12.2. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

12.3. 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.

12.4. 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.

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