



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20201947

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 01/04/2020 TARİHİ, SAAT 12:00 '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	HASTA DEVRESİ, ERİSKİN (MRG İCİN)	15,00	ADET
2	HASTA DEVRESİ, PEDIATRİK (MRG İCİN)	15,00	ADET

TEKLİF NO : 20201947
NOT : ÖDEMELER 30 GÜNDÜR. TEKLİFLERİNİZDE MARKA VE UBB BELİRTİNİZ.
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 (2 syf)

FORM NO: MYS_0072

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

238.0032.000	HASTA DEVRESİ, ERİSKİN (MRG İCİN)	ADET	15
238.0033.000	HASTA DEVRESİ, PEDIATRİK (MRG İCİN)	ADET	15

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(6911) HASTA DEVRESİ, ERİSKİN (MRG İCİN)

Açıklama : HASTA DEVRESİ, ERİSKİN (MRG İCİN)

- Set; bir adet solunum devresi, bir adet şeffaf Y konnektör, 2 adet bakteri filtresi ve kateter mounttan oluşmalıdır.
- Seti oluşturan hortum yolları, 22 mm çapında, yaklaşık 5 mt. uzunluğunda, PE korrige yapıda, şeffaf yapıda beyaz olmalıdır.
- Set içerisindeki bakteri filtreleri devre ile aynı markalı olup, kendi ambalajı içerisinde, yapıştırıcı kullanılmadan birleştirilmiş, sekresyonları görmeyi engelleyici etiketi bulunmayan, üzerinde 90 derecelik açıyla tıpalı bir CO2 portu bulundurmali ve bu tıpa CO2 portuna kelepçeli olmalıdır.
- Bakteri filtrelerinin bakteriyel etkinliği %99,999 tidal volume aralığı 150-1500 ml. aralığında olmalı, 30,60 ve 90 lt./dk. sırasıyla en fazla 6 , 15 ve 29 mm. H2O basınçta rezistans oluşturmali ve istenildiğinde tüm bu hususlar uluslararası akredite bir kuruluş tarafından belgelenebilmelidir.
- Set içerisinde bir adet çift portlu ve oynar başlıklı yapıda, polipropilen uzayabilen özellikte katater mount bulunmalıdır.
- Devrenin tüm hat ve konektörlerinin gaz geçirgenlik, komplians ve akışa direnç testleri ile komponentleri üzerindeki mikroorganizma adedini belirleyen bioburden testleri yapılmış olup bu değer maximum 100 cfu (colony forming unit) olmalıdır.
- Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalı; ambalaj etiketi üzerinde ürünün adı, kodu ve teslim edilen kullanıcı lorumun adı bulunmalıdır.
- Set, en az 100.000 class clean-room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.
- Teklif edilen ürünle birlikte, ürünü tanıtıcı katalog veya broşür verilmeli ayrıca ürünün kutusu içerisinde kullanımı ile ilgili teknik ve uyarıcı nitelikte bilgiler içeren bir kullanım klavuzu bulunmalıdır.
- Ürünün, TC. Sağlık Bakanlığı ve SGK Ulusal Bilgi Bankası'nda kaydı olması ve onaylı bir barkod numarasının ürün etiketi üzerinde olması gerekmektedir.

(6909) HASTA DEVRESİ, PEDIATRİK (MRG İCİN)

Açıklama : HASTA DEVRESİ, PEDIATRİK (MRG İCİN)

- Set; bir adet solunum devresi, bir adet şeffaf Y konnektör, 2 adet bakteri filtresi ve kateter mounttan oluşmalıdır.
- Seti oluşturan hortum yolları, 15 mm çapında, yaklaşık 5 mt. uzunluğunda, PE korrige yapıda, şeffaf yapıda beyaz olmalıdır.
- Set içerisindeki bakteri filtreleri devre ile aynı markalı olup, kendi ambalajı içerisinde, yapıştırıcı kullanılmadan birleştirilmiş, sekresyonları görmeyi engelleyici etiketi bulunmayan, üzerinde 90 derecelik açıyla tıpalı bir CO2 portu bulundurmali ve bu tıpa CO2 portuna kelepçeli olmalıdır.
- Bakteri filtrelerinin bakteriyel etkinliği %99,999 tidal volume aralığı 150-1500 ml. aralığında olmalı, 30,60 ve 90 lt./dk. sırasıyla en fazla 6 , 15 ve 29 mm. H2O basınçta rezistans oluşturmali ve istenildiğinde tüm bu hususlar uluslararası akredite bir kuruluş tarafından belgelenebilmelidir.
- Set içerisinde bir adet çift portlu ve oynar başlıklı yapıda, polipropilen uzayabilen özellikte katater mount bulunmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

6. Devrenin tüm hat ve konektörlerinin gaz geçirgenlik, komplians ve akışa direnç testleri ile komponentleri üzerindeki mikroorganizma adedini belirleyen bioburden testleri yapılmış olup bu değer maximum 100 cfu (colony forming unit) olmalıdır.
7. Ürünün ambalajı, üretici firma tarafından kapatılmış olup açıldıktan sonra ikinci kez kapatılmayı olanaksız kılacak şekilde olmalı; ambalaj etiketi üzerinde ürünün adı, kodu ve teslim edilen kullanıcı lorumun adı bulunmalıdır.
8. Set, en az 100.000 class clean-room standartlarında üretilip ambalajlanmış olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünle birlikte, ürünü tanıtıcı katalog veya broşür verilmeli ayrıca ürünün kutusu içerisinde kullanımı ile ilgili teknik ve uyarıcı nitelikte bilgiler içeren bir kullanım klavuzu bulunmalıdır.
10. Ürünün, TC. Sağlık Bakanlığı ve SGK Ulusal Bilgi Bankası'nda kaydı olması ve onaylı bir barkod numarasının ürün etiketi üzerinde olması gerekmektedir.