



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20201239

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 10/03/2020 TARİHİ, SAAT 10:00 '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	YON VERİLEBİLİR-KIVRILABİLİR UZUN INTODUCER KILIF	1,00	ADET
2	KATATER, PULMONER VEN DAİRESEL HARİTALAMA KATATERİ	1,00	ADET
3	KARDİYAK CRYOABLASYON KATETERİ	1,00	ADET

TEKLİF NO : 20201239
NOT : ÖDEMELER 360 GÜNDÜR. 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.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

247.0045.000	YON VERİLEBİLİR-KIVRILABİLİR UZUN İNTODUCER KILIF	ADET	1
218.0269.000	KATATER, PULMONER VEN DAİRESEL HARİTALAMA KATATERİ	ADET	1
218.0289.000	KARDİYAK CRYOABLASYON KATETERİ	ADET	1

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

TEKNİK ŞARTNAME

9079 KR1053-KATETER, PULMONER VEN DAİRESEL HARİTALAMA KATETERİ

1. Katater pulmoner venlerin elektriksel iletimini haritalamak için dairesel olarak dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Kataterin kalınlığı 3.3 Fr olmalıdır.
3. Kataterin uzunluğu 165 cm olmalıdır.
4. 15 mm ve 20 mm loop seçenekleri mevcut olmalıdır.
5. Katater eşit aralıklı 8 elektroda sahip olmalıdır.
6. Elektrotların uzunluğu 1 mm olmalıdır.
7. Elektrot aralığı 15 mm loop için 4mm; 20 mm loop için 6 mm olmalıdır.
8. Teklif edilen ürün ve uygunluk değerlendirmesi için teslim edilecek ürün, steril ve orijinal ambalajda olmalı, ambalaj üzerinde onaylı ürün (barkod) numarası, imalatçının adı veya ticarî adı ve adresi, son kullanma tarihi, üretim parti (LOT) veya seri numarası, ürünün kullanım sayısını (tek kullanımlık, çok kullanımlık) belirtir ifade bulunmalı, varsa özel depolama şartları, ikazlar ve/veya alınacak önlemler yazılı olmalıdır.
9. Ürünün kullanımı ile ilgili bilgilerin yer aldığı Türkçe kullanım kılavuzu her bir ürün için ürün ambalajında veya ürünlerin paketlerinin içinde olmalıdır.
10. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır, ayrıca ürün / ürünler ÜTS 'ye kayıtlı olduğu takdirde kullanım ömrü (Miad) boyunca Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde belirtilen şartları taşıyacak nitelikte olmalıdır.
11. 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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici ve / veya distribütör firmalarının da Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
14. Yüklenici firma, ürüne ait marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası, üretici firma adı, üretim parti (LOT) veya seri numarası, üretim parti (LOT) numarası bazında miat bilgileri varsa model, firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunmalıdır.

Prof.Dr. Oktay ERGENE
Dokuz Eylül Üni. Tıp Fak.
İç Hast. ve Kardiyoloji Uzmanı
Dok. No: E00472
Dip. No: 30143

Doç. Dr. Erhan Evren ÖZCAN
D.Ü.T.F. Kardiyoloji A.B.D.
Dip.No:128-6 Dip.Tes.No:103107



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

02/03/2020 10:18:39

TEKNİK ŞARTNAME

9078 KR1047- KATETER, ABLASYON PULMONER VEN BALON DONDURMALI

1. Kateter pulmonerven izolasyonu için dokunun dondurularak iletimin sonlandırılmasında kullanılmalıdır.
2. Balonun çapı 23mm veya 28 mm olmalıdır.
3. Balon uniform soğutma için 8 jete sahip olmalıdır.
4. Güvenlik amacıyla iç içe 2 balona sahip olmalıdır ve bu balonlar arasında negatif basınç bulunmalıdır.
5. Kateterde güvenlik amacıyla sıvı sensörü, kan sensörü ve basınç sensörü mevcut olmalıdır.
6. Kateterde ısıyı ölçmeye yarayan thermocouple sensörü olmalıdır.
7. Şaft kalınlığı 10,5Fr., uzunluğu 140 cm olmalıdır.
8. Kateter ucu iki yönlü 45° yönlendirilebilmelidir.
9. Kateter 0.032 inç ve 0.035 inç kılavuz tellerle kullanılabilirdir.
10. Teklif edilen ürün ve uygunluk değerlendirmesi için teslim edilecek ürün, steril ve orijinal ambalajda olmalı, ambalaj üzerinde onaylı ürün (barkod) numarası, imalatçının adı veya ticarî adı ve adresi, son kullanma tarihi, üretim parti (LOT) veya seri numarası, ürünün kullanım sayısını (tek kullanımlık, çok kullanımlık) belirtir ifade bulunmalı, varsa özel depolama şartları, ikazlar ve/veya alınacak önlemler yazılı olmalıdır.
11. Ürünün kullanımı ile ilgili bilgilerin yer aldığı Türkçe kullanım kılavuzu her bir ürün için ürün ambalajında veya ürünlerin paketlerinin içinde olmalıdır.
12. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır, ayrıca ürün / ürünler ÜTS 'ye kayıtlı olduğu takdirde kullanım ömrü (Miad) boyunca Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde belirtilen şartları taşıyacak nitelikte olmalıdır.
13. 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.
14. 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.
15. Malzemeyi teklif eden firma; üretici ve / veya distribütör firmalarının da Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
16. Yüklenici firma, ürüne ait marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası, üretici firma adı, üretim parti (LOT) veya seri numarası, üretim parti (LOT) numarası bazında miat bilgileri varsa model, firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunmalıdır.

Prof.Dr. Oktan ERGENE
Dokuz Eylül Üniv.Tıp Fak.
İç Hast.vc Kardiyoloji Uzmanı
Dip.No: 1200472
Dip.Tes.No: 30143

Doç.Dr.Emir Evren ÖZCAN
D.Ü.T.F.Kardiyoloji A.B.D.
Dip.No:12846 Dip.Tes.No:103107

TEKNİK ŞARTNAME

9076 KR1050-STEERABLE SHEATH (DONDURMALI ABLASYON İÇİN)

1. Sistem steerable sheath ve dilatatörden oluşmalıdır
2. Sheathin uzunluğu 81 cm ve dilatatörün uzunluğu 87 cm olmalıdır.
3. 9 Fr ve 10,5 Fr kataterlerle kullanılmaya uygun seçenekleri olmalıdır.
4. Sheathin ucundan 5 mm geride radioopak marker bulunmalıdır.
5. Sheath'ın ucu unidirectional olarak 135°ye kadar yönlendirilebilmeli, 90°de 55mm ye ulaşabilmelidir.
6. Teklif edilen ürün ve uygunluk değerlendirmesi için teslim edilecek ürün, steril ve orijinal ambalajda olmalı, ambalaj üzerinde onaylı ürün (barkod) numarası, imalatçının adı veya ticari adı ve adresi, son kullanma tarihi, üretim parti (LOT) veya seri numarası, ürünün kullanım sayısını (tek kullanımlık, çok kullanımlık) belirtir ifade bulunmalı, varsa özel depolama şartları, ikazlar ve/veya alınacak önlemler yazılı olmalıdır.
7. Ürünün kullanımı ile ilgili bilgilerin yer aldığı Türkçe kullanım kılavuzu her bir ürün için ürün ambalajında veya ürünlerin paketlerinin içinde olmalıdır.
8. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' ne kayıtlı olmalıdır, ayrıca ürün / ürünler ÜTS 'ye kayıtlı olduğu takdirde kullanım ömrü (Miad) boyunca Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ' nde belirtilen şartları taşıyacak nitelikte olmalıdır.
9. 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. 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.
11. Malzemeyi teklif eden firma; üretici ve / veya distribütör firmalarının da Ürün Takip Sistemine (ÜTS) kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
12. Yüklenici firma, ürüne ait marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası, üretici firma adı, üretim parti (LOT) veya seri numarası, üretim parti (LOT) numarası bazında miat bilgileri varsa model, firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunmalıdır.

Prof.Dr. Oktay ERGENE
Dokuz Eylül Üniv. Tıp Fak.
İç Hast.ve Kardiyoloji Uzmanı
Dip.No: E00472
Dip.Tec.No: 30143

Doç. Dr.Emin Emin ÖZCAN
D.Ü.T.F.Kardiyoloji A.B.D.
Dip.No:12846 Dip.Tec.No:103107