



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20202149

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 16/04/2020 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	ASPIRASYON KATETERİ KAPALI SİSTEM NO:16	200,00	ADET
2	KAPALI ASPIRASYON SİSTEMİ KATETERİ 12 FR	200,00	ADET
3	KAPALI ASPIRASYON SİSTEMİ KATETERİ 14 FR	500,00	ADET
4	KAPALI ASPIRASYON SİSTEMİ KATETERİ 10FR	100,00	ADET

TEKLİF NO : 20202149

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.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

232.0001.000	ASPIRASYON KATETERİ KAPALI SİSTEM NO:16	ADET	200
232.0024.000	KAPALI ASPIRASYON SİSTEMİ KATETERİ 12 FR	ADET	200
232.0025.000	KAPALI ASPIRASYON SİSTEMİ KATETERİ 14 FR	ADET	500
232.0040.000	KAPALI ASPIRASYON SİSTEMİ KATETERİ 10FR	ADET	100

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5017) ASPIRASYON KATETERİ KAPALI SİSTEM NO:16

Açıklama : ASPIRASYON KATETERİ KAPALI SİSTEM NO:16

1. Ürün yoğun bakım ünitelerinde mekanik ventilatöre bağlı trakeal entübasyon veya trakeostomi kanülü takılı hastalarda aspirasyon uygulamaları için tasarlanmış olmalıdır.
2. Aspirasyon seti ile yapılacak aspirasyon esnasında hastayı ventilatörden ayırmak gerekmemelidir.
3. İçinde bulunduğu kapalı sistem özelliğine bağlı olarak aynı kateter en az 24 saat kontaminasyonu engelleyerek kullanılabilecek özellikte olmalıdır. En az 24 saat kullanılabilirlik özelliği ürün broşürlerinde belgelenmiş olmalıdır.
4. Kateter seti kullanılarak yapılacak aspirasyon uygulamaları esnasında eldiven kullanılması gerekmemelidir.
5. Kapalı aspirasyon sistemi dirsek biçimindeki hasta tarafı bağlantısı şeffaf bölümünde (a) en az 2.5 numaradan 9.5 numaraya kadar olan entübasyon ve trakeostomi kanüllerine adaptör gereksinmeyen giriş, (b) Aspirasyon kanülü girişi, ventilatör hortum bağlantısı, (c) İrrigasyon solüsyonunun girişi için kullanılacak kapaklı port bulunmalıdır.
6. Aspirasyon sistemi hasta tarafı için T veya dirsek türü bağlantı seçenekleri bulunmalıdır.
7. Firma, en az 2.5 numaradan 9.5 numaraya kadar her boydaki entübasyon ve trakeostomi kanülüne uygun 5-6-8-10-12-14-16 French (Fr) çaplarında kateter seti sağlayabilmelidir.
8. Aspirasyon seti, çalışmakta olan aspiratöre bağlı dahi olsa yalnızca kullanıcının kontrolünde aspirasyon sağlayan kontrol valfli, kapaklı emniyet kilit mekanizmasına sahip olmalıdır. Aspiratör bağlantısı kapağı, setin üzerine kaybolmayacak şekilde monte edilmiş olmalıdır.
9. Aspirasyon kanülü şeffaf, esnek ve kullanım süresi (en az 24 saat) boyunca nemlenmeyen bir gömlek içinde, hareket edebilir nitelikte olmalıdır. Bu düzenek mekanik ventilasyon basıncına dayanıklı olmalıdır; gömlek içine hava kaçacağına neden olmamalıdır.
10. Set kullanılarak yapılacak aspirasyon uygulamaları sonrasında kateterin irrigasyon solüsyonu ile tamamen sekresyondan temizlenebilir özellikte olması gerekir.
11. Kapalı sistem trakeal aspirasyon seti, kullanıcı tarafından açılana kadar içindeki malzemenin sterilitesini koruyan, dışardan görsel kontrole olanak tanıyacak şeffaf ambalaj içinde bulunmalıdır.
12. Pediatrik aspirasyon setleri üzerinde her cm'si ayrı renk kodu ile tanımlanarak uzunluk ölçüsü belirtilmelidir.
13. Firma hastane kadrosuna yeni katılan kullanıcıların eğitimi için hizmet içi eğitim programı uygulamakla yükümlüdür. Buna göre, yoğun bakım kadrosuna bir tek yeni hemşire katılsa bile yeni katılan hemşirenin eğitimi firma tarafından hastanenin haber vermesinden itibaren 48 saat içinde yapılacaktır.
14. GENEL ÖZELLİKLER

14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.

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

- 14.4. 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.
- 14.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 14.6. 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.
- 14.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5255) KAPALI ASPIRASYON SİSTEMİ KATETERİ 10FR

Açıklama : KAPALI ASPIRASYON SİSTEMİ KATETERİ 10FR

1. Ürün yoğun bakım ünitelerinde mekanik ventilatöre bağlı trakeal entübasyon veya trakeostomi kanülü takılı hastalarda aspirasyon uygulamaları için tasarlanmış olmalıdır.
 2. Aspirasyon seti ile yapılacak aspirasyon esnasında hastayı ventilatörden ayırmak gerekmemelidir.
 3. İçinde bulunduğu kapalı sistem özelliğine bağlı olarak aynı kateter en az 24 saat kontaminasyonu engelleyerek kullanılabilecek özellikte olmalıdır. En az 24 saat kullanılabilirlik özelliği ürün broşürlerinde belgelenmiş olmalıdır.
 4. Kateter seti kullanılarak yapılacak aspirasyon uygulamaları esnasında eldiven kullanılması gerekmemelidir.
 5. Kapalı aspirasyon sistemi dirsek biçimindeki hasta tarafı bağlantısı şeffaf bölümünde (a) en az 2.5 numaradan 9.5 numaraya kadar olan entübasyon ve trakeostomi kanüllerine adaptör gereksinmeyen giriş, (b) Aspirasyon kanülü girişi, ventilatör hortum bağlantısı, (c) İrrigasyon solüsyonunun girişi için kullanılacak kapaklı port bulunmalıdır.
 6. Aspirasyon sistemi hasta tarafı için T veya dirsek türü bağlantı seçenekleri bulunmalıdır.
 7. Firma, en az 2.5 numaradan 9.5 numaraya kadar her boydaki entübasyon ve trakeostomi kanülüne uygun 5-6-8-10-12-14-16 French (Fr) çaplarında kateter seti sağlayabilmelidir.
 8. Aspirasyon seti, çalışmakta olan aspiratöre bağlı dahi olsa yalnızca kullanıcının kontrolünde aspirasyon sağlayan kontrol valfli, kapaklı emniyet kilit mekanizmasına sahip olmalıdır. Aspiratör bağlantısı kapağı, setin üzerine kaybolmayacak şekilde monte edilmiş olmalıdır.
 9. Aspirasyon kanülü şeffaf, esnek ve kullanım süresi (en az 24 saat) boyunca nemlenmeyen bir gömlek içinde, hareket edebilir nitelikte olmalıdır. Bu düzenek mekanik ventilasyon basıncına dayanıklı olmalıdır; gömlek içine hava kaçacağına neden olmamalıdır.
 10. Set kullanılarak yapılacak aspirasyon uygulamaları sonrasında kateterin irrigasyon solüsyonu ile tamamen sekresyondan temizlenebilir özellikte olması gerekir.
 11. Kapalı sistem trakeal aspirasyon seti, kullanıcı tarafından açılana kadar içindeki malzemenin sterilitesini koruyan, dışardan görsel kontrole olanak tanıyacak şeffaf ambalaj içinde bulunmalıdır.
 12. Pediatrik aspirasyon setleri üzerinde her cm'si ayrı renk kodu ile tanımlanarak uzunluk ölçüsü belirtilmelidir.
 13. Firma hastane kadrosuna yeni katılan kullanıcıların eğitimi için "hizmet içi eğitim programı" uygulamakla yükümlüdür. Buna göre, yoğun bakım kadrosuna bir tek yeni hemşire katılsa bile yeni katılan hemşirenin eğitimi firma tarafından hastanenin haber vermesinden itibaren 48 saat içinde yapılacaktır.
 14. GENEL ÖZELLİKLER
- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 14.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

- 14.4. 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.
- 14.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 14.6. 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.
- 14.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5017) KAPALI ASPIRASYON SİSTEMİ KATETERİ 12 FR

Açıklama : KAPALI ASPIRASYON SİSTEMİ KATETERİ 12 FR

1. Ürün yoğun bakım ünitelerinde mekanik ventilatöre bağlı trakeal entübasyon veya trakeostomi kanülü takılı hastalarda aspirasyon uygulamaları için tasarlanmış olmalıdır.
 2. Aspirasyon seti ile yapılacak aspirasyon esnasında hastayı ventilatörden ayırmak gerekmemelidir.
 3. İçinde bulunduğu kapalı sistem özelliğine bağlı olarak aynı kateter en az 24 saat kontaminasyonu engelleyerek kullanılabilecek özellikte olmalıdır. En az 24 saat kullanılabilirlik özelliği ürün broşürlerinde belgelenmiş olmalıdır.
 4. Kateter seti kullanılarak yapılacak aspirasyon uygulamaları esnasında eldiven kullanılması gerekmemelidir.
 5. Kapalı aspirasyon sistemi dirsek biçimindeki hasta tarafı bağlantısı şeffaf bölümünde (a) en az 2.5 numaradan 9.5 numaraya kadar olan entübasyon ve trakeostomi kanüllerine adaptör gereksinmeyen giriş, (b) Aspirasyon kanülü girişi, ventilatör hortum bağlantısı, (c) İrrigasyon solüsyonunun girişi için kullanılacak kapaklı port bulunmalıdır.
 6. Aspirasyon sistemi hasta tarafı için T veya dirsek türü bağlantı seçenekleri bulunmalıdır.
 7. Firma, en az 2.5 numaradan 9.5 numaraya kadar her boydaki entübasyon ve trakeostomi kanülüne uygun 5-6-8-10-12-14-16 French (Fr) çaplarında kateter seti sağlayabilmelidir.
 8. Aspirasyon seti, çalışmakta olan aspiratöre bağlı dahi olsa yalnızca kullanıcının kontrolünde aspirasyon sağlayan kontrol valfli, kapaklı emniyet kilit mekanizmasına sahip olmalıdır. Aspiratör bağlantısı kapağı, setin üzerine kaybolmayacak şekilde monte edilmiş olmalıdır.
 9. Aspirasyon kanülü şeffaf, esnek ve kullanım süresi (en az 24 saat) boyunca nemlenmeyen bir gömlek içinde, hareket edebilir nitelikte olmalıdır. Bu düzenek mekanik ventilasyon basıncına dayanıklı olmalıdır; gömlek içine hava kaçacağına neden olmamalıdır.
 10. Set kullanılarak yapılacak aspirasyon uygulamaları sonrasında kateterin irrigasyon solüsyonu ile tamamen sekresyondan temizlenebilir özellikte olması gerekir.
 11. Kapalı sistem trakeal aspirasyon seti, kullanıcı tarafından açılana kadar içindeki malzemenin sterilitesini koruyan, dışardan görsel kontrole olanak tanıyacak şeffaf ambalaj içinde bulunmalıdır.
 12. Pediatrik aspirasyon setleri üzerinde her cm'si ayrı renk kodu ile tanımlanarak uzunluk ölçüsü belirtilmelidir.
 13. Firma hastane kadrosuna yeni katılan kullanıcıların eğitimi için hizmet içi eğitim programı uygulamakla yükümlüdür. Buna göre, yoğun bakım kadrosuna bir tek yeni hemşire katılsa bile yeni katılan hemşirenin eğitimi firma tarafından hastanenin haber vermesinden itibaren 48 saat içinde yapılacaktır.
 14. GENEL ÖZELLİKLER
- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 14.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

- 14.4. 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.
- 14.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 14.6. 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.
- 14.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5017) KAPALI ASPIRASYON SİSTEMİ KATETERİ 14 FR

Açıklama : KAPALI ASPIRASYON SİSTEMİ KATETERİ 14 FR

1. Ürün yoğun bakım ünitelerinde mekanik ventilatöre bağlı trakeal entübasyon veya trakeostomi kanülü takılı hastalarda aspirasyon uygulamaları için tasarlanmış olmalıdır.
 2. Aspirasyon seti ile yapılacak aspirasyon esnasında hastayı ventilatörden ayırmak gerekmemelidir.
 3. İçinde bulunduğu kapalı sistem özelliğine bağlı olarak aynı kateter en az 24 saat kontaminasyonu engelleyerek kullanılabilecek özellikte olmalıdır. En az 24 saat kullanılabilirlik özelliği ürün broşürlerinde belgelenmiş olmalıdır.
 4. Kateter seti kullanılarak yapılacak aspirasyon uygulamaları esnasında eldiven kullanılması gerekmemelidir.
 5. Kapalı aspirasyon sistemi dirsek biçimindeki hasta tarafı bağlantısı şeffaf bölümünde (a) en az 2.5 numaradan 9.5 numaraya kadar olan entübasyon ve trakeostomi kanüllerine adaptör gereksinmeyen giriş, (b) Aspirasyon kanülü girişi, ventilatör hortum bağlantısı, (c) İrrigasyon solüsyonunun girişi için kullanılacak kapaklı port bulunmalıdır.
 6. Aspirasyon sistemi hasta tarafı için T veya dirsek türü bağlantı seçenekleri bulunmalıdır.
 7. Firma, en az 2.5 numaradan 9.5 numaraya kadar her boydaki entübasyon ve trakeostomi kanülüne uygun 5-6-8-10-12-14-16 French (Fr) çaplarında kateter seti sağlayabilmelidir.
 8. Aspirasyon seti, çalışmakta olan aspiratöre bağlı dahi olsa yalnızca kullanıcının kontrolünde aspirasyon sağlayan kontrol valfli, kapaklı emniyet kilit mekanizmasına sahip olmalıdır. Aspiratör bağlantısı kapağı, setin üzerine kaybolmayacak şekilde monte edilmiş olmalıdır.
 9. Aspirasyon kanülü şeffaf, esnek ve kullanım süresi (en az 24 saat) boyunca nemlenmeyen bir gömlek içinde, hareket edebilir nitelikte olmalıdır. Bu düzenek mekanik ventilasyon basıncına dayanıklı olmalıdır; gömlek içine hava kaçacağına neden olmamalıdır.
 10. Set kullanılarak yapılacak aspirasyon uygulamaları sonrasında kateterin irrigasyon solüsyonu ile tamamen sekresyondan temizlenebilir özellikte olması gerekir.
 11. Kapalı sistem trakeal aspirasyon seti, kullanıcı tarafından açılana kadar içindeki malzemenin sterilitasını koruyan, dışardan görsel kontrole olanak tanıyacak şeffaf ambalaj içinde bulunmalıdır.
 12. Pediatrik aspirasyon setleri üzerinde her cm'si ayrı renk kodu ile tanımlanarak uzunluk ölçüsü belirtilmelidir.
 13. Firma hastane kadrosuna yeni katılan kullanıcıların eğitimi için hizmet içi eğitim programı uygulamakla yükümlüdür. Buna göre, yoğun bakım kadrosuna bir tek yeni hemşire katılsa bile yeni katılan hemşirenin eğitimi firma tarafından hastanenin haber vermesinden itibaren 48 saat içinde yapılacaktır.
 14. GENEL ÖZELLİKLER
- 14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 14.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 14.4.** 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.
- 14.5.** Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 14.6.** 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.
- 14.7.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.