



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20202491

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 19/05/2020 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	DOUBLE LUMEN KALICI HEMODİYALİZ KATETERİ10-11 FR 20CM	3,00	ADET
2	PERİTON DİYALİZ KATETERİ (TENKOF KATETER) NEONATAL	5,00	ADET
3	COK LUMENLİ SANTRAL KATETER	5,00	ADET

TEKLİF NO : 20202491
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.

Ek: Teknik Şartname (3 syf)

FORM NO: MYS_0072

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

218.0030.000	DOUBLE LUMEN KALICI HEMODİYALİZ KATETERİ10-11 FR 20CM	ADET	3
218.0331.000	PERİTON DİYALİZ KATETERİ (TENKOF KATETER) NEONATAL	ADET	5
218.0347.000	COK LUMENLİ SANTRAL KATETER	ADET	5

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(6924) DOUBLE LUMEN KALICI HEMODİYALİZ KATETERİ10-11 FR 20CM

Açıklama : DOUBLE LUMEN KALICI HEMODİYALİZ KATETERİ10-11 FR 20CM

1. Hemodiyaliz için uzun süreli damar yolu sağlamak için İnternal jugular vene uygulanabilir olmalıdır.
2. Diyaliz Kateteri 8F- 10F (± 2 F) X 13-24 cm Split Cath (iki lümeni birbirinden ayrılabilir) olmalıdır.
3. Kateterin iki lümeni birbirinden ayrılabilir olmalıdır. Kateter bu özelliği ile hastanın anatomisine göre ayrılabilmelidir.
4. Kateterin uçlarının ayrılabilir olması özelliği ile resirkülasyon ve tıkanma oranı en aza indirilmiş olmalıdır.
5. Kateter üzerinde cilt altı sabitlemeyi sağlamak ve enfeksiyonlara karşı bariyer oluşturması amacı ile bir adet cuff bulunmalıdır.
6. Kateter üzerinde arter yolu için kırmızı ven yolu için mavi renkli birer klemp veya konnektör bulunmalıdır.
7. Kateterin uzatmaları üzerinde priming hacim işaretleri bulunmalıdır.
8. Kateterin yapıldığı malzeme Bioflex veya Karbotan veya Triniflex olmalıdır.
9. Kateter alkol ve iyot tabanlı dezenfektanlarla kullanıldığında zedelenmemelidir.
10. Kateterin olduğu kit şeffaf ambalajla kaplı olmalıdır.
11. Kateter kiti üzerinde kateter uygulaması ve kullanımı hakkında bilgi veren prospektüs bulunmalıdır.
12. Diyaliz Kateter Seti tek bir ambalaj içerisinde kullanıma sunulmuş olup aşağıdaki malzemelerden oluşmalıdır;
 - 12.1. 1 adet çift lümenli cufflu kateter olmalıdır.
 - 12.2. 1adet J tip Guide Wire olmalıdır.
 - 12.3. 2 adet vessel dilatörü olmalıdır.
 - 12.4. 2 adet injection cap olmalıdır.
 - 12.5. 1 adet metal tunneling tool (trokar) olmalıdır.
 - 12.6. 1adet peelaway sheath olmalıdır.
 - 12.7. 1adet Scalpel olmalıdır.
 - 12.8. 1adet Adhesive Wound Dressing olmalıdır.
13. İkili steril, şeffaf ve orijinal ambalajında olmalıdır.
14. Son kullanma tarihleri kit üzerinde belirtilmelidir.

15. Sterilizasyon süresi ambar teslim tarihinden itibaren en az 3 (üç) yıl miyatlı olmalıdır.
16. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir
17. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
18. 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. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde SINIF III olarak 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.
19. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7742) PERITON DİYALİZ KATETERİ (TENKOF KATETER) NEONATAL

Açıklama : PERITON DİYALİZ KATETERİ (TENKOF KATETER) NEONATAL

1. Periton diyaliz kateterleri 62, 57, 47, 41, 31 veya 30 cm olmalıdır.
2. Periton diyaliz kateteri 2 ya da 1 keçeli olmalıdır.
3. Periton diyaliz kateteri tenchoff, kıvrımlı veya kuğu boynu şeklinde olmalıdır.
4. Periton diyaliz kateterinin paketinde adaptörü, kapağı ve kelepçeleri de bulunmalıdır.
5. Periton diyaliz kateterinin kıvrımlı kısmı üstünde çok sayıda giriş ve çıkış delikleri bulunmalıdır.
6. Periton diyaliz kateteri 4,9 mm dış çapa ve 2,6 mm iç çapa sahip olmalıdır.
7. Periton diyaliz kateteri hem perkütan hem de cerrahi yolla uygulanmaya uygun tasarımda olmalıdır.
8. Periton diyaliz kateteri yarı şeffaf, medikal sınıf silikon kauçuktan imal edilmiş olmalıdır.
9. Periton diyaliz kateterinin üzerinde radyopak çizgi olmalıdır.
10. Periton diyaliz kateteri gerektiğinde uzatılabilme ve/veya tamir edilme özelliğine sahip olmalıdır.
11. Periton diyaliz kateteri steril, çift paketlemeye sahip olmalıdır.
12. Periton diyaliz kateteri CE belgesine sahip olmalıdır.

(9062) COK LUMENLİ SANTRAL KATETER

Açıklama : COK LUMENLİ SANTRAL KATETER

1. Kateter, pulmoner arter kateteri ile hemodinamic izleme ve 2 lümeni ile yüksek akış hızını bir arada sunabilmelidir.
2. Katerere bağlı 2 adet extension lümeni bulunmalıdır. Distal lümen 9 F çapında, proximal lümen 12 G genişliğinde olmalıdır.
3. 8 F lik pulmoner arter kateteri kullanıldığında distal ve proximal lümenler toplamda, büyük eşittir 20 L/saat'lik akış kapasitesi olmalıdır.
4. Steril Setin içerisinde;

- 4.1. 0,035" lik 45 cm uzunluğunda bir ucu J diğer ucu düz iki taraflı guidewire,
- 4.2. Guidewire'in tek elle manipule edilebilmesini sağlayan plastik sürücü,
- 4.3. 18 G'lık 6.35 cm uzunluğunda ponksiyon iğnesi,
- 4.4. İçinden guidewire geçebilen Raulerson tip 5cc'lik enjektör,
- 4.5. Basınç takibi için transduction probe,
- 4.6. 80 cm uzunluğunda kontaminasyon önleyici kılıf,
- 4.7. 4 yollu yüksek akışkanlığa sahip stopcock,
- 4.8. 4"x4" ölçülerinde 3 adet gazlı bez bulunmalıdır.

5. GENEL ÖZELLİKLER

- 5.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 5.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 5.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 5.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 5.5. 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.
- 5.6. 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.
- 5.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.