



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

04/02/2020 00:00:00

Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2020519

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

İHALE İLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN

27/05/2020

TARİHİ, SAAT

10:00

'E/A KADAR

YAKLAŞIK MALİYET TESPİTİ İÇİN

TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

YASEMİN UZUNCA
İŞLETME MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	OTOBESLEME CEMBERLİ ISITMALI VENTILATOR DEVRESİ (INFANT)	100,00	ADET
2	INFANT NASAL HIGH FLOW SYSTEM (BEBEK NAZAL YUKSEK AKIS SISTEMI)	200,00	ADET
3	KANUL OPTIFLOW	1.340,00	ADET
4	NASAL HIGH FLOW SYSTEM COCUK HORTUM VE CHAMBER KITI	320,00	ADET
5	NASAL HIGH FLOW SYSTEM COCUK/ YETISKIN HORTUM VE CHAMBER KITI	520,00	ADET

TEKLİF NO : 2020519

NOT : ÖDEMELER 22/ Ç KAPSAMINDA 180 GÜNDÜR.

İLGİLİ KİŞİ : EMEL SÜRER

TEL : 4122408

E-MAIL : emel.surer@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

TEKNİK ŞARTNAME

5922 OTOBESLEME ÇEMBERLİ ISITMALI VENTİLATÖR DEVRESİ

1. Infant boy ventilatör hasta devresi düşük akım özellikli ve infantlarda kullanıma özgün olmalıdır. Devre $1,5 \pm 0,1$ m boyunda ısıtıcı inspirasyon hattı ile ısıtıcı ekspirasyon hattından oluşmalıdır. Devrede nemlendirme çemberi için $0,6 \pm 0,1$ m boyunda uzatma olmalıdır.
2. Erişkin boy ventilatör hasta devresi $1,5 \pm 0,2$ m boyunda ısıtıcı inspirasyon hattı ile ısıtıcı ekspirasyon hattından oluşmalıdır. Devredenemlendirme çemberi için $0,6 \pm 0,1$ m boyunda uzatma olmalıdır.
3. Ventilatör devresinin ucunda tercihen dönebilen Y-parçası olmalıdır.
4. Her devrenin parçası olarak aynı firma ürünü nemlendirme çemberi/ haznesi olmalıdır.
5. Devre ve nemlendirme çemberi/haznesi Maquet Servo-i ventilatör ve Fisher Paykel 850 model ısıtmalı nemlendirme sistemi ile tam uyumlu olmalıdır. Firma kataloğunda devre ve aksesuarlarının sözkonusu cihazlarla uyumlu olduğu belgelenmiş olmalıdır.
6. Nemlendirme çemberi/haznesinde şamandra arızası durumunda ikincisi otomatik olarak devreye giren hasta güvenliğini koruyucu şamandra düzeneği olmalıdır.
7. Hasta devresinin inspirasyon hattı içerisindeki ısıtıcı teller spiralli yapıda olmalıdır.
8. Hasta devresinin ekspirasyon hattı içerisinde ısıtıcı tel olmalı ve devrenin seçici geçirgen zar yapısı sayesinde ekspirasyon hattındaki su yoğunlaşması önlenmelidir, bu özellik orijinal ürün kataloğunda da görülebilmelidir.
9. Ekspirasyon hattında su tutucu olmamalıdır.
10. Her 100 adet hasta devresi karşılığında 1adet çift ısıtıcı tel adaptörü, 1 adet sıcaklık ölçme prob bağlantısı verilmelidir. Isıtıcı tel adaptörü, inspirasyon ve ekspirasyon hatları tek kullanımlık hasta devrelerinde ve birimlerde bulunan humidifier cihazları ile kullanıma uygun olmalıdır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 11.5. 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.
 - 11.6. 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.
 - 11.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

TEKNİK ŞARTNAME

226.0040

6992 INFANT NAZAL YUKSEK AKIS KITI

1. Nazal yüksek akış kiti en az 1,1 m ısıtıcı inspirasyon hattı, su haznesi (chamber)'dan oluşmalıdır.
2. Nazal yüksek akış kitinin inspirasyon hattı içerisindeki ısıtıcı teller spiralli yapıda olmalıdır ve bu özellik sayesinde devre içindeki hava homojen bir şekilde hastaya gönderilmeli ve inspirasyon hattı içerisindeki su yoğunlaşması önlenmelidir.
3. Her devre paketi içerisinde hastayı koruma amaçlı basınç manifoldu veya check-valf sistemi bulunmalıdır.
4. Nazal yüksek akış kiti paketi içerisinde bir adet çift veya tek şamandıralı otomatik beslemeli chamber bulunmalıdır.
5. Nazal yüksek akış sisteminde kullanılacak kanüller klinikte kullanılan hasta devreleri ile birlikte gelen konnektörler ile başka bir adaptöre ihtiyaç duyulmadan kullanılabilir tasarım ve yapıda olmalıdır.
6. Serviste kullanılan nazal yüksek akış kanülleri ile birlikte kullanılabilir.
7. Tekliflerin değerlendirilmesi sırasında numuneler denenecektir. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirilmeyecektir.
8. Tedarikçi firma kurumun ihtiyacına göre kanül ve kit kullanımı süresince cihazların klinkler arası kullanımı göz önüne alınarak hasta sağlığı ve enfeksiyon risklerine karşı mutlaka bir dezenfeksiyon işlemine tabi tutulabilen cihaz temininde bulunacaktır. Her bir cihaz ile birlikte ısı veya ozon dezenfeksiyon kiti de bedelsiz verilmelidir.
9. Tedarikçi firma kurumun ihtiyacına göre kanül ve kit kullanımı süresince inhalasyon adaptörü ve wire adaptörü temininde bulunacaktır.
10. Tedarikçi firma tarafından hastanemiz demirbaşları olan 4 adet fisher paykel marka nazal akış ısıtıcı nemlendirme ünitesi cihazlarının veya tedarikçi firmanın kurumun ihtiyacına göre kanül ve kit kullanımı süresince setler ile tam uyumlu aynı marka temin edeceği en az 4 adet cihazın (kurumun ihtiyacına göre sayı artırılabilir) yedek parçası dahil, yıllık tüm arıza onarımları ve bakımları yapılacaktır.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. 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.
 - 11.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 11.6. 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.
 - 11.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

TEKNİK ŞARTNAME

226.0041

6991 NAZAL YÜKSEK AKIŞ KANULU

1. Kanüller nazal yüksek akış sistemleri için özel üretilmiş olmalıdır. Nazal yüksek akış arayüzlerinin septuma denk gelen iç kısmında iki ayrı duvar bulunmalı ve bu sayede her iki taraftan iletilen medikal gaz, septum bölümünde çakışmadan odaklı bir şekilde sürekli yüksek akım formunda hastaya iletebilmelidir. Kanüller nazal yüksek akış özelliğinin temel ilkesi olan bu hususu sağlamalıdır.
2. Nazal yüksek akış kanüllerinin prematüre, infant ve pediatrik hasta gruplarında kullanılabilmesi için renk kodlu en az dört farklı boyu olmalıdır. Ayrıca yetişkin hastalarda kullanılmak üzere small, medium ve large boyları olmalıdır.
3. Kanüller kink olup tıkanma oluşturmaması adına spiral telli veya özel oluklu silikon yapıya sahip olmalıdır. Kanüller kink olma durumunda gaz akışının devam edip etmediğine dair teste tabi tutulacak ve gaz akış hatlarının kink olması durumunda tıkanan kanüller kabul edilmeyecektir. Bu özellik güvenlik amacıyla vazgeçilmez tıbbi gerekliliktir.
4. Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin düşük ve yüksek akış aralıklarında kullanıma uygun olması gerekmektedir.
5. Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin hastaya bağlantı sistemi hidrocolloid bant sistemi içermeli, sabitleme sadece yanak kısımlarında olmalı ve üst kısmı en az 20 kez yapışıp ayrıldığında özelliğini kaybetmeyen cırcırt veya yapışkan sistemli olmalı bu sayede septumda oluşabilecek sıkıntılar ortadan kaldırılabilmelidir.
6. Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin kanüller ayrı ambalajlarda olmalı ve her kanülün üzerinde belirli bir oksijen akışında hastaya giden oksijen akışı litre/dakika olarak belirtilmiş olmalıdır.
7. Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin en az 4 (dört) farklı boyda ve her bir kanülün veya ambalajın üzerinde beslenme veya çıkış değerleri açıkça belirtilmiş olmalıdır. Farklı boy kanül sayıları alım esnasında belirlenecektir.
8. Hangi boy kanülden ne kadar alınacağı ünite tarafından belirlenecektir.
9. Tekliflerin değerlendirilmesi sırasında numuneler denenecektir. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirilmeyecektir.
10. Numune denendikten sonra uygunluk verilecektir. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır.
11. Tedarikçi firma kurumun ihtiyacına göre kanül ve kit kullanımı süresince cihazların klinikler arası kullanımı göz önüne alınarak hasta sağlığı ve enfeksiyon risklerine karşı mutlaka bir dezenfeksiyon işlemine tabi tutulabilen cihaz temininde bulunacaktır. Her bir cihaz ile birlikte ısı veya ozon dezenfeksiyon kiti de bedelsiz olarak verilmelidir.
12. Tedarikçi firma tarafından hastanemiz demirbaşları olan 4 adet fisher paykel marka nazal akış ısıtıcılı nemlendirme ünitesi cihazlarının veya tedarikçi firmanın kurumun ihtiyacına göre kanül ve kit kullanımı süresince setler ile tam uyumlu aynı marka temin edeceği en az 4 adet cihazın (kurumun ihtiyacına göre sayı artırılabilir) yedek parçası dahil, yıllık tüm arıza onarımları ve bakımları yapılacaktır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
 - 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 13.4. 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.
 - 13.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 13.6. 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.
 - 13.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

TEKNİK ŞARTNAME

226.0043
226.0042

7543 NAZAL YÜKSEK AKIŞ KİTİ (ÇOCUK/YETİŞKİN)

1. Nazal yüksek akış kiti ısıtıcılı hortum hattı, su haznesi (chamber), ihtiyaç duyulan cihazlar için chamber cihaz dirsek ara bağlantı parçasından oluşmalıdır.
2. Kit nazal yüksek akış sistemleri için özel tasarlanmış olmalı ve kliniğin ihtiyaç duyabileceği her akış aralığında çalışabilmelidir.
3. Nazal yüksek akış kitinin hortum hattı içerisindeki ısıtıcı teller spiralli yapıda olmalıdır ve bu özellik sayesinde devre içindeki hava homojen bir şekilde hastaya gönderilmeli ve inspirasyon hattı içerisinde su yoğunlaşması önlenmelidir.
4. Nazal yüksek akış kiti paketi içerisinde bir adet çift veya tek şamandıralı otomatik beslemeli chamber bulunmalıdır.
5. Hasta güvenliği açısından chamber içerisinde otomatik olarak devreye girecek bir şamandra bulunmalı ve bu husus chamberin broşüründe açıkça yer almalıdır.
6. Hasta devresi içerisine ısı veya akış probu entegre edilmiş olmalı ve bu sayede ek kablo bağlantısına gerek duymamalıdır.
7. Tedarikçi firma kurumun ihtiyacına göre kanül ve kit kullanımı süresince cihazların klinikler arası kullanımı göz önüne alınarak hasta sağlığı ve enfeksiyon risklerine karşı mutlaka bir dezenfeksiyon işlemine tabi tutulabilen cihaz temininde bulunacaktır. Her bir cihaz ile birlikte ısı veya ozon dezenfeksiyon kiti de bedelsiz olarak verilmelidir.
8. Tedarikçi firma tarafından hastanemiz demirbaşları olan 4 adet fisher paykel marka nazal akış ısıtıcılı nemlendirme ünitesi cihazlarının veya tedarikçi firmanın kurumun ihtiyacına göre kanül ve kit kullanımı süresince setler ile tam uyumlu aynı marka temin edeceği en az 4 adet cihazın (kurumun ihtiyacına göre sayı artırılabilir) yedek parçası dahil, yıllık tüm arıza onarımları ve bakımları yapılacaktır.
9. GENEL ÖZELLİKLER
- 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 9.4. 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.
- 9.5. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 9.6. 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.
- 9.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.