



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20203456

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 04/08/2020 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 GECİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ 7 FR	5,00	ADET
2	GECİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ SUBCLAVIAN 11-12 FR	150,00	ADET

TEKLİF NO : 20203456
NOT : ÖDEMELER 180 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

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

218.0028.000	DOUBLE LUMEN GECİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ 7 FR	ADET	5
218.0050.000	GECİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ SUBCLAVIAN 11-12 FR	ADET	150

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(6922) DOUBLE LUMEN GECİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ 7 FR

Açıklama : DOUBLE LUMEN GECİCİ HEMODİYALİZ KATETERİ 7 FR

- Hemodiyaliz tedavisi için kısa süreli damar yolu sağlamak amacı ile jugular vege uygulanabilir olmalıdır.
- Hemodiyaliz kateteri mini kit şeklinde olmalıdır.
- Mini kit içerisinde;
 - 1 adet 7FX 7- 10 cm soft line double lümen kateter olmalıdır.
 - 1 adet dilatör olmalıdır.
 - 1adet guidewire olmalıdır.
 - 1 adet adhesive wound dressing olmalıdır.
 - 2 adet enjeksiyon kapağı olmalıdır.
 - 1 adet 18GA Introducer needle (uygulama iğnesi) olmalıdır.
- Çift lümenli kateter üzerinde arter yolu için kırmızı ven yolu mavi renkli birer klemp bulunmalıdır.
- Kateterin yapıldığı malzeme poliüretan (Soft Line) ve uç kısmı vücuda zarar vermeyecek şekilde olmalıdır.
- Kateterin olduğu mini kit şeffaf ambalaj içinde olmalıdır.
- Mini kit üzerinde kateter uygulaması ve kullanımı hakkında bilgi veren prospektüs bulunmalıdır.
- Kateterin priming hacim işaretleri lümenler üzerinde belirtilmiş olmalıdır.
- Steril, şeffaf ve orijinal ambalajında olmalıdır.
- Son kullanma tarihleri kit üzerinde belirtilmelidir.
- GENEL ÖZELLİKLER
 - Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
 - 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.

(4838) GECICI HEMODİYALİZ KATETERİ SUBCLAVIAN 11-12 FR

Açıklama : GECICI HEMODİYALİZ KATETERİ SUBCLAVIAN 11-12 FR

1. Hemodiyaliz tedavisi için kısa süreli damar yolu sağlamak için femoral jugular ve subcklavien vene uygulanabilir olmalıdır.
2. İki lümenli katater orijinal şeklide uzatmaları kıvrık M şeklinde ya da düz olmalı ve katateri sabitlemek için dikiş kanadına sahip olmalıdır.
3. Hemodiyaliz katateri mini kit şeklinde olmalıdır.
4. Mini kit içerisinde;
 - 4.1. 1 adet çift lümenli 11.5fr-12fr-12.5fr 16-20 cm Dou-Flow Double lumen katater
 - 4.2. 1 adet J flex kılavuz tel
 - 4.3. 1 adet 18G introducer needle (uygulama iğnesi)
 - 4.4. 2 adet vessel dilatör
 - 4.5. 2 adet enjeksiyon kapağı olmalıdır.
5. Çift lümenli katater üzerinde arter yolu için kırmızı ven yolu için mavi renkli birer klemp veya konnektör bulunmalıdır.
6. Kataterin dolum hacimleri uzatmalar üzerinde belirtilmelidir.
7. Kataterin yapıldığı malzeme(flexi-smooth) poliüretandan olmalıdır, vücut sıcaklığında yumuşamalı ve uç kısmı yumuşak vücuda zarar vermeyecek şekilde yumuşak olmalıdır.
8. Kataterin olduğu mini kit şeffaf ambalaj içinde olmalıdır.
9. Mini kit üzerinde katater uygulaması ve kullanımı hakkında bilgi veren prospektüs bulunmalıdır.
10. Steril , şeffaf ve orijinal ambalajında olmalıdır.
11. Son kullanma tarihleri kit üzerinde belirtilmelidir.
12. Kullanım esnasında malzeme ile ilgili üretimden kaynaklanan ve/veya başka sorunlar olması halinde malzemeleri geri alma ve değiştirme taahhütü verilecektir.
13. İhaleye iştirak edecek firma katatere ait CE belgesini mutlaka ihale dosyasına koymalıdır.
14. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
15. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miadlı olan ürünler ile değiştirmelidir
16. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

17. 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.
18. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS) , kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
19. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.