



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2019613

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 04/02/2019 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MERAL IŞIKÇI

İşletme Müdürü

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	DOUBLE LUMEN CAROTIS SHUNT	2,00	ADET
2	MITRAL RING 26-36 MM	2,00	ADET
3	BIYOLOJİK KALP KAPAGI(BIYOPROTEZ) (AORT)	1,00	ADET
4	AORTABIFEMORAL DACRON PANTOLON GREFT	2,00	ADET

TEKLİF NO : 2019613

NOT : ÖDEMELER 360 GÜNDÜR. TEKLİFLERDE MARKA, UBB KODU VE TESLİM TARİHİ BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER

TEL : 2324122405

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/4

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

244.0024.000	DOUBLE LUMEN CAROTIS SHUNT	ADET	2
244.0099.000	MITRAL RING 26-36 MM	ADET	2
244.0190.000	BIYOLOJİK KALP KAPAGI(BIYOPROTEZ) (AORT)	ADET	1
244.0260.000	AORTABIFEMORAL DACRON PANTOLON GREFT	ADET	2

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4996) MITRAL RING 26-36 MM

Açıklama : MITRAL RING 26-36 MM

1. Ring doku ile kolay ve çabuk bütünleşme özelliğine sahip double velour polyester malzemesinden yapılmış olmalıdır.
2. Ring rigid tipte olmalıdır.
3. Ringler posterior ve anterior leaflet anuluslarını kapsayacak şekilde tam ring olmalıdır.
4. Ring şeklinin korunabilmesi ve implantasyon sırasında çalışma alanının rahatlıkla görülebilmesi için, annuloplasti ringi özel bir holder'a tutturulmuş olmalıdır. Bu holder implantasyondan sonra kolaylıkla çıkarılabilir.
5. Ringin istenilen pozisyona kolaylıkla yerleştirilebilmesi için ring üzerinde dikiş işaretleri bulunmalıdır.
6. Ringin ring tutucusuna yerleştirilmesi ve tutucudan çıkarılması kolay ve güvenli bir şekilde yapılabilir.
7. Ring tutucusu bükülebilir bir metalden yapılmış olmalı, yerleştirilme sırasında tutucuya istenilen pozisyon kolaylıkla verilebilir.
8. Ring 24 mm'den başlayıp 32 mm'ye kadar 2'şer olarak artan ölçülere sahip olmalıdır.
9. Ring x-ray ve sinefluoroskopi altında izlenebilmeli ve MRI uygunluğu olmalıdır.
10. Ringin her ölçüsü için şekillendirilebilir tutucu ve ölçme seti bulunmalıdır.
11. Hastanenin istediği ölçülerdeki kapak serisi teslim edilmeli, kullanılan ölçülerdeki kapaklar tamamlanmalıdır.
12. Ürün FDA onaylı olmalıdır.
13. Son kullanma tarihinin tamamlanmasına 6 ay kalan ürünler yüklenici firma tarafından 1 kez yeni tarihli ürünlerle değiştirilmeli veya malzemelerin sterilizasyonu mümkün ise firma tarafından sterilizasyonu yapıp yeniden 2 yıl miadlı olarak teslim edilmelidir.

(7648) AORTABIFEMORAL DACRON PANTOLON GREFT

Açıklama : AORTABIFEMORAL DACRON PANTOLON GREFT

1. Greft dakron malzemedir, dokuma veya örgü tekniği ile üretilmiş olmalıdır.
2. Hastaya takılmadan önce, pre-clotting işlemi gerektirmemeli, bu amaçla kolojen ile kaplı olmalıdır.
3. Trombozu en az seviyede tutmak ve eş dağılımlı neointima oluşumunu sağlamak için, damarın sadece dış yüzeyi %99 safıktaki kolojenle ile çapraz bağlanarak kaplanmış olmalıdır.

4. Greftin dış yüzeydeki velur yapısı düzgün doku oluşumunu desteklemelidir.
5. Damar çapı en az 12x6, 14x7, 16x8, 18x9, 20x10, 22x11 ve 24x12 mm olmalıdır. Damarın uzunluğu en az 50 cm olmalıdır.
6. Greftin kolay anastomoz için et kalınlığı en fazla 0,4mm olmalıdır.
7. Greftte tiftiklenme olmamalı; bu sayede kullanım zorlaşmamalıdır.
8. Düzgün yerleştirmeyi kolaylaştırmak için, damar boyunca uzanan radyo-opak çizgileri olmalıdır.
9. Dikimi kolay olmalı, özel bir sütür malzemesi gerektirmemelidir. Sütür noktalarında kanama olmamalıdır.
10. Greft su geçirgenliği 120 mmHg'de dakikada cm²'ye en fazla 5ml olmalıdır.

(5034) BIYOLOJİK KALP KAPAGI(BIYOPROTEZ) (AORT)

Açıklama : BIYOLOJİK KALP KAPAGI(BIYOPROTEZ) (AORT)

1. Bioprotez kalp kapağı stentli, porcine veya bovine yapıda olmalı ve aort pozisyonunda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Bioprotez kalp kapağı düşük profilli olmalıdır.
3. Bioprotez kapak gluteraldehit çözeltisi ile düşük basınç altında fikse edilmiş olmalıdır.
4. Kapak radyopak olmalı, MRI altında izlenebilmelidir.
5. Aort pozisyonu için 21mm-23 mm -25mm-27 mm ölçülerine sahip olmalıdır.
6. Kapağın dikiş halkası üzerinde kolay yerleştirilmeye imkân veren dikiş işaretleri olmalıdır.
7. Kapağın her ölçüsü için şekillendirilebilir tutucu ve ölçme seti bulunmalıdır.
8. Bioprotez kalp kapağının tromboemboli, kanama, endokarditi riski gibi komplikasyonlar açısından kullanım güvenilirliği, uzun süreli bir klinik çalışmalar ile kanıtlanmış olmalıdır.
9. Yüklenici firma kullanılmayan ölçüler için değişim imkanı sunacaktır.
10. Ürün FDA (Amerikan Food and Drug Administration) onayı olmalıdır.
11. Son kullanma tarihinin tamamlanmasına 6 ay kalan ürünler yüklenici firma tarafından 1 kez yeni tarihli ürünlerle değiştirilmelidir.

(5046) DOUBLE LUMEN CAROTIS SHUNT

Açıklama : DOUBLE LUMEN CAROTIS SHUNT

1. Tek kullanımlık olmalıdır.
2. Steril ve dış etkilere karşı korunaklı paketlenmiş olmalıdır.
3. Silikondan mamulden olmalıdır.
4. İrrigasyon portlu olmalıdır.
5. Her iki ucunda istediğinde şişirilebilen ve şiş kalmasını sağlayacak mekanizmaya sahip balonu olmalıdır.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

30/01/2019 15:43:59

6. Balonlar ayrı ayrı şişirilebilir olmalıdır.
7. Balonların şişirileceği portların ağzı luer-lock tipte ve buna uygun iki adet enjektör de aynı pakette bulunmalıdır.
8. CE onaylı olmalıdır.
9. 9 Fr olmalıdır.