



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20214861

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 24/09/2021 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

MEHMET BAYRAKTAR
GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	DIALIZOR 1.0 M2 (POLYSULFONE)	90,00	ADET
2	HEMODIALİZ SOLUSYONU 10/10(10 ASIDIK-10 BAZIK)	1.500,00	ADET

TEKLİF NO : 20214861
NOT : ÖDEMELER 90 GÜNDÜR. TEKLİFLERİNİZDE MARKA VE UBB BELİRTİNİZ.
İLGİLİ KİŞİ : CEREN KURT
TEL :
E-MAIL : ceren.kurt@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.

204.0007.000	DIALIZOR 1.0 M2 (POLYSULFONE)	ADET	90
204.0011.000	HEMODIALİZ SOLUSYONU 10/10(10 ASIDIK-10 BAZIK)	ADET	1500

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4821) HEMODIALİZ SOLUSYONU 10/10(10 ASIDIK-10 BAZIK)

Açıklama : HEMODIALİZ SOLUSYONU 10/10(10 ASIDIK-10 BAZIK)

1. Çözelti 1 :1,225 :32,775 R.O. su ile seyreltildiğinde diyalizat iyon konsantrasyonları Na+ =138-140 mmol / lt ; K+ =1,0-3,0 mmol / lt ve Ca++ =1,25-1,75mmol / lt değerleri arası, Mg++ =0,5ml - 1,00 mmol / lt arası ; Cl =105 - 115 mmol / lt arası; CH3COO =2- 10,0 mmol / lt arası ; HCO3 =32-35 mmol / lt arası olmalıdır. Ayrıca solüsyonlar glikozlu olacaktır.
2. Bazik bidon içerisindeki bikarbonat oranı %8.4 lük olmalıdır.
3. Çözelti (10 lt lik asidik 10 veya 12 lt lik bazik) bidonlarda hava almayacak şekilde paketlenmiş, berrak ve tortusuz olmalıdır. Uygun saklama koşullarında özelliğini kaybetmeden 1 yıl saklanabilmelidir.
4. Bidonların üzerindeki etiketlerde, üretici firma, solüsyon içerikleri, ruhsat tarihi, imal tarihi, son kullanma tarihi, seri numaraları olmalıdır.
5. Çözelti 1 : 1,225 : 32,775 R.O. su ile seyreltildiğinde osmolaritesi 280 - 300 miliosmol/L olmalıdır.
6. Birinci maddede belirtilen dilüe edilmiş çözeltideki iyon muhteviyatından başka, diğer iyon konsantrasyonları sabit kalmak koşulu ile Ca++ (kalsiyum): 1,0 - 1,75 mmol/L ve K+ (potasyum): 1,0 - 3,0 mmol/L gibi değişik iyon konsantrasyonları içeren Asidik Konsantre temin edilebilmelidir.
7. Hemodializ merkezinin ihtiyacına göre gerekli miktarlar periyodik olarak belirtilecektir.
8. Solüsyonların Aliminyum içeriği bağımsız bir kurumdan alınan bir raporla belgelenmelidir.
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 2 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; 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.
 - 9.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(4835) DIALIZOR 1.0 M2 (POLYSULFONE)

Açıklama : DIALIZOR 1.0 M2 (POLYSULFONE)

1. Diyalizer Hollow-Fiber yapıda olmalıdır.
2. Diyalizerün membran materyali kuru tip sentetik(Polysulfone, polyamide, Poliamix, Helixon, Pan) yapıda olmalıdır.
3. Diyalizörün sterilizasyon yöntemi Eto, Buhar, Gama olmalı
4. Diyalizör membranı maksimum 42 C (107.6 F) de fonksiyon görebilmeli, bu ısılarda hasar görmemelidir.
5. Diyalizörün dış yapısı kırılmalara karşı dayanıklı olmalıdır.
6. Diyalizör membranın iç çapı 185-220 mikron metre membran duvar kalınlığı ise 30-60 mikron metre arasında olmalıdır.
7. Diyalizör membranı ortalama 500 mmHg basınca dayanıklı olmalıdır.
8. Diyalizör maksimum kan akımı 200-600 ml/dk diyalizat akımı ise 400-600 ml/dk arasında fonksiyon görebilmelidir.
9. Sterilizasyon en az 2 yıl olmalıdır. Membranlarda üretim hatası olduğunda firma yenisiyle değiştirmeyi taahhüt etmelidir.
10. Diyalizörün dolum hacmi 60 ml. Küçük olmalı,rezidüel kan volümü 1 ml'den düşük olmalıdır.
11. Diyalizör steril ambalajda olmalı, ambalaj veya diyalizör üzerinde teknik özelliklerini gösteren bilgiler, sterilizasyon türü ve geçerlilik süresini belirten bilgiler bulunmalıdır.
12. Diyalizörün invitro klirens değerleri aşağıdaki aralıkta olmalıdır.(QB 200 ml/dak)
13. M2=0,7-0.8 m2
14. UF Katsayısı :9 ml/hmmHg ve altı
15. Üre Klerensi :165-180 ml/dakika
16. Kreatinin Klerensi :145-155 ml/dakika
17. Fosfor Klerensi :120-130 ml/dakika
18. B12 Klerensi :70-80 ml/dakika
19. M2=0.3-0,4 M2
20. UF Katsayısı :7 ml/hmmHg ve altı
21. Üre Klerensi :120-135 ml/dakika
22. Kreatinin Klerensi :85-155 ml/dakika
23. Fosfor Klerensi :45-55 ml/dakika
24. B12 Klerensi :15-30 ml/dakika
25. M2 = 1.0 m2
26. UF Katsayısı :11 ml/hmmHg ve altı
27. Üre Klerensi :180-220 ml/dakika
28. Kreatinin Klerensi :165-195 ml/dakika
29. Fosfor Klerensi :140-160 ml/dakika
30. B12 Klerensi :85-90 ml/dakika

31. Yukarıda belirtilen özellik ve değerlere sahip olmayan diyalizerler red edilecek ve bu vasıftaki malzeme ihaleyi alan firmadan istenecektir.
32. GENEL ÖZELLİKLER
 - 32.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 32.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 32.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 32.4. 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.
 - 32.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
 - 32.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.