



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20214873

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 28/09/2021 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	TUBING SET 2	48,00	ADET
2	KOMBINE VITREKTOMİ SETİ 25G	24,00	ADET

TEKLİF NO : 20214873
NOT : ÖDEMELER 360 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.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

212.0042.000	TUBING SET 2	ADET	48
212.0144.000	KOMBINE VITREKTOMI SETİ 25G	ADET	24

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(7426) KOMBINE VITREKTOMI SETİ 25G

Açıklama : KOMBINE VITREKTOMI SETİ 25G

1. Set ihale ile birlikte kullanıma verilecek olan cihazla uyumlu olmalıdır.
2. Paket ile 23 Gauge veya 25 Gauge hem ön hemde arka segment cerrahisi kaset değiştirilmeden yapılabilmelidir.
3. Paket; direct venturi sisteme uygun, venturi odacığına sahip ve aynı zamanda peristaltik drenaj pompasına da uygun kaset içermelidir.
4. Bu kaset, drenaj sensörü tarafından algılanıp , istenildiği gibi çalışması için , şeffaf ve dayanıklı plastikten imal edilmiş olmalıdır.
5. Paket; 7500 kesi/dakika pnömantik radial kesi yapabilen vitrektomi probuna bünyesinde bulundurulmalıdır.
6. Paket; fiberoprik illuminatör ,4 mm 'lik infüzyon kanülü , m.v.r. bıçak (valfli trokar seti kullanıma hazır halde) ,serum setive infüzyon hattı tubing seti , şeffaf naylondan imal edilmiş cihaz ön panel örtüsü ,otomatik üç yollu musluk , 20 cc.'lik enjektör ve yukarıda bahsedilen kasete uygun atık torbası içermelidir .
7. Paket; irrigasyon ve aspirasyon tubing bağlantıları içermelidir.
8. Irrigasyon ve aspirasyon hattı konjektörleri cihazın us hp uygun olarak yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Irrigasyon ve aspirasyon hatları farklı renkte olmalıdır.
10. Paket, içinde 2 adet 0.9 mm dış yüzeyi sürtünmeye bağlı travmayı minimuma indirmek için tekrar pürüzsüzleştirme işlemi uygulanmış (micro smooth) sleeve (1 adet fako hp leri için kabarcık engelleyici şeffaf parçacıklı ; 1 adet ise tipleri değiştirilebilen 1/a hp'leri için , 2 adet test chamber (test odacığı) ,1 adet plastik 1/a tip sıkıştırıcı içeren ayrı bir ambalaj olmalıdır.
11. Paket içindeki atık torbası , mikrobiyolojik ve diğer laboratuvar testleri için enjektör ile örnek almaya yarayan silikon bir sisteme sahip olmalıdır.
12. Yukarıda adı geçen tüm sarf malzemeler, özel olarak imal edilmiş , mukavim , plastik bir kutu içerisinde , steril olarak bulunmalıdır.
13. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, üretim tarihi, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
14. Paketin nereden güvenle açılacağı gösteren bir işaret bulunmalıdır.
15. Hastanemizde ihtiyaca göre 23G veya 25G talep edilebilir.
16. Paket cihazın üretici firması tarafından üretilmiş olmalıdır.
17. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
18. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
19. 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.

20. 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.
21. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(8033) TUBING SET 2

Açıklama : TUBING SET 2

1. Kaset ihale ile birlikte verilecek olan cihaza uyumlu olmalıdır.
2. Kaset monoblok yapıda ve sert plastikten imal edilmiş olmalıdır.
3. İrrigasyon ve aspirasyon sisteminin sıvı iletimi kaset sistemindeki özel sert kanallar sayesinde sağlanmalıdır.Kaset içerisindeki bu iletimi sağlamak için silikon hortumlar kullanılmış olmamalıdır.
4. Kaset kullanılacağı fakoemülsifikasyon cihazına yüklendiğinde otomatik olarak tanınmasını sağlayacak düzeneğe sahip olmalıdır ve kasetin türü ekran üzerinden okunabilmelidir.
5. Kaset 30 derece balanced özellikte tip içermelidir.
6. İrrigasyon ve aspirasyon hatları ile ameliyatta kullanılan sıvının kasete ulaşmasını sağlayan hortum hattı, kasete üretim esnasında sabitlenmiş olmalıdır ve herhangi bir şekilde yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde üretilmiş olmalıdır.
7. İrrigasyon ve aspirasyon hatlarının fako elciğine takılacak konnektörleri yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde üretilmiş olmalıdır.
8. Kasetin aspirasyon hattını oluşturan hortum sisteminin yüksek vakumlarda güvenle kullanılması için yeterli sertliği ve et kalınlığı artırılmış olmalıdır.
9. Kasetin aspirasyon hattını oluşturan hortum sisteminin rengi kolay ayırt edilebilmesi için irrigasyon hattını oluşturan hortum sisteminin renginden farklı olmalıdır.
10. Kaset üzerinde hortumlarının ve sensörlerinin kalibrasyon bilgileri gibi karakteristik özelliklerini taşıyan lazerle işlenmiş iki boyutlu barkod olmalıdır.
11. Kasetin irrigasyon hattı ameliyat sırasında elcekten çıkmasını önlemek amacıyla elceğe sıkıştırılabilmelidir.
12. Kaset cihazın pompa sistemine otomatik olarak yüklenebilmelidir.
13. Kaset sisteminin üzerinde hassas şekilde ölçüm yapabilmek amacıyla bulunan metal irrigasyon ve aspirasyon sensörleri sayesinde vakum ve irrigasyon basıncı değerleri sürekli olarak ölçülebilmelidir.
14. Kaset özel olarak imal edilmiş dayanıklı plastik bir kutu içerisinde ve steril olarak hazır bulunmalıdır.
15. Steril kaset sistemi kutusu içinde steril cihaz tepsi örtüsü ve örtünün ne şekilde takılabileceğini gösteren resim bulunmalıdır.
16. Kaset kutusu üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri, lot numarası ve UBB kodu bulunmalıdır.
17. Kaset cihazın üretici firması tarafından üretilmiş olmalıdır.Üretici firma tarafından üretilmemiş kasetler hastaya zarar verme, komplikasyon oluşturma ve cihazın bozulma risklerini taşıdığı için değerlendirme dışı kalabilir ve/veya bu durumlara karşılık oluşabilecek zararı karşılamak için taahhütname istenebilir.
18. Orijinal ürün dışında teklif veren firma, cihazın malzemedan kaynaklanan arızası durumunda cihazın yetkili servisine ücreti mukabili tamir ettireceğini belirten noter tasdikli belge verecektir. Ayrıca cihazın tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı cihazı bırakacaktır.
19. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
20. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikte yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

23/09/2021 11:06:20

21. 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.
22. 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.
23. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.