



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20214338

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 09/09/2021 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	KLIP ATICI (ML) 10 MM	60,00	ADET
2	GRASPERS 5 MM	20,00	ADET
3	ACIK CERRAHI BIPOLAR DAMAR KESME VE MUHURLEME PROBU EGRI UCLU	40,00	ADET

TEKLİF NO : 20214338
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.

223.0072.000	KLIP ATICI (ML) 10 MM	ADET	60
223.0083.000	GRASPERS 5 MM	ADET	20
223.0137.000	ACIK CERRAHI BIPOLAR DAMAR KESME VE MUHURLEME PROBU EGRI UCLU	ADET	40

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(3836) GRASPERS 5 MM

Açıklama : GRASPERS 5 MM

1. Ürün Laparoskopik ameliyatlarda kullanıma uygun olmalıdır.
2. Ürünün 5 mm trokarlar ile kullanılabilenlidir
3. Ürünün tutamak kısmı kolayca kilitlenebilecek şekilde açılıp kapanmaya uygun olmalıdır
4. Verimlilik ve fonksiyonellik sağlaması amacıyla tutamak kısmı rahat açılıp kapanabilen ergonomisine sahip olmalıdır
5. Güvenli olabilmesi için grasper dokuda belirgin travma yapmamalıdır
6. Steril ve orijinal ambalajında olmalı ve ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi üretim parti seri numarası, lot numarası, UBB kodu belirtilmiş olmalıdır.
7. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
8. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
9. 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.
10. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3828) KLIP ATICI (ML) 10 MM

Açıklama : KLIP ATICI (ML) 10 MM

1. Disposable olmalıdır ve Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
2. Endoskopik Large klip atıcının içinde en az 15 adet titanium klip ve Endoskopik ML klip atıcı içinde en az 20 adet titanium klip bulunmalıdır.
3. Klip atıcı L-ML boylarında olmalıdır.
4. Endoskopik klip atıcısındaki klabin iç yüzeyinde, kapandığında ligasyon emniyeti sağlayan yatay ve dikey çentikler bulunmalıdır.
5. Klipler kapatma esnasında dokunun klip dışına kaymasını önleyen, distal ucun önce kapanması özelliğine sahip olmalıdır.
6. Endoskopik klip atıcının shaft çapı 10 ± 0.5 mm olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

7. Endoskopik klip atıcının şaft uzunluğu 30 ± 5 cm olmalıdır.
8. Endoskopik klip atıcının şaftı her iki tarafa 360° dönebilmelidir.
9. Klipler ağıza yarım otomatik olarak veya tam otomatik olarak sürülebilmelidir.
10. Endoskopik klip atıcıda klip kalmadığında, boş ateşlemeyle doku travması yaratılmasını önleyecek, son klip kilitleme mekanizması ya da son klip indikatörüne sahip olmalıdır.
11. Şaft trokardan geçiş esnasında esnemeyecek özellikte sert malzemeden yapılmış olmalıdır
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 12.4. 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.
 - 12.5. 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.
 - 12.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(3725) ACIK CERRAHI BIPOLAR DAMAR KESME VE MUHURLEME PROBU EGRI UCLU

Açıklama : ACIK CERRAHI BIPOLAR DAMAR KESME VE MUHURLEME PROBU EGRI UCLU

1. Disposable olmalıdır.
2. Steril orijinal ambalajında olmalıdır.
3. Alet kesme ve/veya mühürleme işlemini basınç veya ultrasonik enerji ve/veya bipolar enerji (ultrasonik, bipolar ve/veya her ikisi ile birlikte) ile yapmalıdır.
4. Alet kesme işlemini mekanik makas yardımı ile yapmalıdır.
5. Alet 5-7mm çapındaki vasküler yapıları koagüle edip kesebilmelidir.
6. Alet hem el hem de ayak pedalı ile kumanda edilebilmelidir.
7. Alet, ergonomik ve farklı şekillerde tutuşa uygun olarak tasarlanmış olmalıdır ve/veya hekim ihtiyacına göre 5 mm şaft çapında 20,35 ve 45 cm şaft uzunluğunda tercih edilebilmelidir.
8. Alet, dokuya optimum seviyede basınç uygulayabilmesi için `klik? mekanizmasına sahip olmalıdır veya teklif edilen prop kesme ve koagülasyon işlemlerini Akıllı Doku İzleme Teknolojisine (ITM)'ne sahip jeneratör tarafından mevcut doku dinamiklerine göre sağlanan optimum enerji seviyesi ile gerçekleştirmelidir.
9. Aletin uç kısmı kavisli olmalıdır veya probun çene tasarımı ince ve kunt diselsiyon ve etkin koagülasyon sağlayacak atravmatik yapıda olmalıdır.
10. Alet hem bipolar mühürleme aleti (en az 2 alet bağlanmalı) hem de monopolar koter bağlanabilecek (en az 2 alet bağlanmalı) tek bir elektrocerrahi ünitesi ile uyumlu çalışmalıdır veya hem ileri bipolar hemde ultrasonic propları çalıştırabilen yeni nesil Gen11 veya hem ultrasonik hem bipolar hemde her iki enerjiyi hibrit olarak kullanan propları çalıştırabilen USG-410 cihazı ile uyumlu çalışmalıdır.
11. İhaleyi alan firma tarafından sürekli olarak en az 5 adet 10. maddede tanımlanan cihaz hastane eczanesinde ya da deposeda prob bulunduğu sürece kullanılmak üzere konsinye olarak hastaneye verilecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 18 ay olmalıdır.
13. Teklif edilen ürün Sağlık Bakanlığı onaylı olmalıdır.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
15. Yüklenici firma, idarenin firmaya bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan (üç ay kalan) malzemeleri aynı özellikteki en az 1 yıl miatlı ürünler ile değiştirmelidir.
16. 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.
17. 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.
18. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.