



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20214550

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 14/09/2021 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	YAVAS AKIMLI HEMOFİLTRASYON SETİ(ERİSKİN)	20,00	ADET
2	STERİL BİKARBONAT CRRT SOLUSYONU(KALSIYUMSUZ)	150,00	ADET
3	STERİL BİKARBONAT CRRT SOLUSYONU(KALSIYUMLU)	300,00	ADET
4	YAVAS AKIMLI HEMOFİLTRASYON SETİ (PEDIATRİK)	10,00	ADET

TEKLİF NO : 20214550
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.

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.

204.0017.000	YAVAS AKIMLI HEMOFILTRASYON SETİ(ERISKIN)	ADET	20
204.0019.000	STERIL BIKARBONAT CRRT SOLUSYONU(KALSIYUMSUZ)	ADET	150
204.0020.000	STERIL BIKARBONAT CRRT SOLUSYONU(KALSIYUMLU)	ADET	300
204.0030.000	YAVAS AKIMLI HEMOFILTRASYON SETİ (PEDIATRİK)	ADET	10

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(7264) YAVAS AKIMLI HEMOFILTRASYON SETİ(ERISKIN)

Açıklama : YAVAS AKIMLI HEMOFILTRASYON SETİ(ERISKIN)

- Set pre-konnekte olmalı, membran ve set önceden birleştirilmiş olarak aynı ambalaj içinde olmalı, tanınması için hatlar renk kodlu olmalıdır.
- Seçilen filtre tipine göre filtre prime volümü 32 ml ile 109 ml arasında olmalı veya setin ve membranın toplam prime hacmi 155 cc'yi geçmemelidir.
- Yetişkin ve pediatrik hastalarda kullanılabilir.
- Membran biokompatible olmalı, set PVC'den mamul ve pyrogen free olmalıdır.
- Maximum TMP 450/60 mm Hg / kPa olmalıdır.
- Aynı sette bütün renal replasman tedavileri(SCUF,CVVH,CVVHD,CVVHDF) uygulanabilmeli, ilave hat veya set gerekmemelidir.
- Malzemenin kullanım süresince tedarikçi firma malzemenin kullanılması için gerekli olan cihazları temin etmekle yükümlüdür.
- GENEL ÖZELLİKLER

- 8.1. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 8.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 8.3. 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.
- 8.4. 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.
- 8.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5040) YAVAS AKIMLI HEMOFILTRASYON SETİ (PEDIATRİK)

Açıklama : YAVAS AKIMLI HEMOFILTRASYON SETİ (PEDIATRİK)

- Set pre-konnekte olmalı, membran ve set aynı ambalaj içinde olmalı, tanınması için hatlar renk kodlu olmalıdır.
- Setin toplam prime hacmi 95 cc'yi geçmemelidir.
- Yetişkin, pediatrik ve infant membranlar bulunmalıdır.

- Membran biokompatible olmalı, akrilonitril ve sodyum metalil sülfonat kopolimer olmalıdır.
- Membran yüzey alanı yetişkinler için 0,60m² yi geçmemelidir.
- Maximum TMP 450/60mm Hg/kPa olmalıdır.
- Aynı sette bütün renal replasman tedavileri uygulanabilmeli, ilave hat veya set gerekmemelidir.
- Kanama riski yüksek veya antikoagülan kullanımı kontraendike olan hastalar için özel set bulunmalı ve gerektiğinde bu setlerin tedarik edileceği taahhüt edilmelidir.
- Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 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, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır.
- 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 eşleşmiş olmalı, SGK? nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir. 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.
- Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(6498) STERIL BIKARBONAT CRRT SOLUSYONU(KALSIYUMLU)

Açıklama : STERIL BIKARBONAT CRRT SOLUSYONU(KALSIYUMLU)

- 5000 ml'lik steril torbalarda bulunmalıdır.
- CRRT tedavisi için kullanılmalıdır.
- Solüsyon iyonik kompozisyonu, odacıkların karışımı sonrası Ca: 1,75 mmol/L, mg: 0,5 mmol/L, Na: 140 mmol/L CL: 111,5 mmol, Laktat: 3 mmol/L, Bikarbonat: 32 mmol/L, K :2 mmol/L, Glukoz: 6,1 mmol/L şeklinde ya da karışım öncesi A solüsyonu: Glikoz Monohidrat 11 g, Potasyum Klorid 1,86 g, Kalsiyum Klorid Dihidrat 2,21 g, Magnezyum Klorid Hexahidrat 1,53 g, Hidroklorik Asit %37 2,96 g, Enjeksiyonluk su 1000 ml, B solüsyonu: Sodyum Klorid 6,82 g, Sodyum Bikarbonat 3,27 g, Enjeksiyonluk su 1000 ml olmalıdır.
- Torba 2 kompartmanlı olup, kolayca kırılmalı ve iyonik kompozisyon elde edilmelidir.
- Malzemenin kullanımı süresince tedarikçi firma malzemenin kullanılması için gerekli olan cihazları temin etmekle yükümlüdür.
- Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 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, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.
- 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.
- Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(6499) STERİL BİKARBONAT CRRT SOLUSYONU(KALSIYUMSUZ)

Açıklama : STERİL BİKARBONAT CRRT SOLUSYONU(KALSIYUMSUZ)

1. 5000 ml'lik steril torbalarda bulunmalıdır.
2. CRRT tedavisi için Diyaliz solüsyonu olarak kullanılmalıdır.
3. Solüsyon içeriğinde Kalsiyum ve Glükoz olmamalıdır. Na: 140 mmol/Litre, Potasyum: 4 mmol/L, Mg: 0,5 mmol/L, Klorid: 106 mmol/L, Bikarbonat: 22 mmol/L, Laktat: 3 mmol/L oranlarında bulunmalıdır.
4. Torba 2 kompartmanlı olmalı ve kolayca kırılıp iyonik kompozisyon elde edilebilmelidir.
5. Malzemenin kullanımı süresince tedarikçi firma malzemenin kullanılması için gerekli olan cihazları temin etmekle yükümlüdür.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
7. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
8. 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. 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.
10. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.