



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20224263

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 27/06/2022 TARİHİ, SAAT 15:00 '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	GENEL CERRAHI SETİ	6.400,00	ADET
2	STERİL KORUMALI ÖNLÜK	10.000,00	ADET

TEKLİF NO : 20224263
NOT : 20224263 NO LU TEKLİF MEKTUBU
İLGİLİ KİŞİ : YUSUF GÜLER
TEL : 2324122405
E-MAIL : yusuf.guler@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.

245.0006.000	GENEL CERRAHI SETİ	ADET	6400
199.0001.000	STERİL KORUMALI ÖNLÜK	ADET	10000

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4971) GENEL CERRAHI SETİ

Açıklama : GENEL CERRAHI SETİ

1. SET İÇERİĞİ:

- 1.1. 2 Adet 160x240 Alet Masa Örtüsü
- 1.2. 1 Adet 160x240 Anestezi Örtüsü
- 1.3. 1 Adet 160x180 Ayak Örtüsü
- 1.4. 4 Adet 90x120 Bantlı Yan Örtü
- 1.5. 1 Adet 80x140 Mayo Masa Örtüsü
- 1.6. 2 Adet 10x50 Non-Woven Bant
- 1.7. 2 Adet 28x33 Yapışkanlı Cep

2. Örtüler; kullanılan cerrahi operasyonlarda kullanılmak üzere minimum 65 (gr/m²) ağırlıkta medikal non-woven'dan imal edilmiş olmalıdır.
3. Hastanın cildine temas eden kısımlarda cerrahi kullanıma uygun olmayan non-woven materyaller kullanılmalıdır.(PE ve benzeri)
4. Örtünün; operasyon alanında kullanılan malzemesi cildin nefes almasına izin verecek ancak; su, alkol, kan ve benzeri sıvıları emmeden ortamdaki iten ve örtünün altına geçirmeyecek nitelikte (fluid repellent) olmalıdır.
5. Örtüde kullanılan cilt bantları non-allergic ve özellikle medikal amaçla kullanılmak üzere imal edilmiş olmalıdır. Bantlar açılış ve yapıştırma kolaylığını sağlama açısından fingerlift ihtiva etmelidir.
6. Örtülerin rahat, anlaşılır bir şekilde katlanmış ve örtü açılış yönlerini gösteren etiketler bulunmalıdır.
7. Setin sterilizasyon yöntemi ETO ile steril edilip, sterilizasyon tarihinden itibaren 3 yıl kullanım ömrüne haiz olmalıdır.
8. Set içerikleri alet masa örtüsüne sarılı bir şekilde bir tarafı medikal kağıt, diğer tarafı medikal filmden oluşan ve üzerinde ETO ve buhar endikatörü bulunan ambalaj ile paketlenmiş olmalıdır.
9. Set etiketlerinin üzerinde ürün içeriği, imalatçı firma bilgileri, sterilizasyon tarihi ve yöntemi, son kullanma tarihi, TSEK üretim izni numarası bulunmalıdır.
10. Set etiketlendikten sonra etiket üzerinde ürün içeriği imalatçı firma bilgileri ve sterilizasyon bilgileri yazmalıdır.
11. Ürünler CE ürün kalite işaretini taşımalıdır.
12. Malzeme ihale sonrası numune üzerinden değerlendirilecektir.
13. GENEL ÖZELLİKLER
 - 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu bulunmalıdır.

- 13.2. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. 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.
- 13.3. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5069) STERİL KORUMALI ÖNLÜK

Açıklama : STERİL KORUMALI ÖNLÜK

1. Kollarda dirseğe kadar olmak üzere, göğüs ve karın kısmında da ayrıca su geçirmez bir parça olmalıdır.
2. Ürünün imal maddesi medikal non-woven olmalıdır. Ürün cildin nefes almasına izin verecek ancak sıvıları emmeden ortamdan iten nitelikte (fluid repellent) olmalıdır.
3. Ürün ölçütleri; gömleğin uzunluğu 135-140 cm olmalıdır.
4. Kollarda elastik manşet olmalıdır.
5. Her pakette elleri kurulamak için 2 adet kağıt havlu bulunmalıdır.
6. Standart cerrahi tarzda katlanmış olmalıdır.
7. Gömleğin dönme yönü sağdan olmalı ve solda bağlanmalıdır.
8. Ürün tesliminden sonra bağcıkları yanlış hazırlanıp steril giymeye uygun olmayan önlüklerin yenisi tedarikçiden bedelsiz olarak talep edilecektir.
9. Ürünün gömlek ve bağcıklarının birleştiği yer sağlam olmalıdır.
10. Ürün bir kat kreple sarıldıktan sonra paketlenmelidir.
11. Ürün steril ambalajda teslim edilmelidir.
12. Sterilizasyon şekli belirtilmeli istenildiğinde ise belgelerle ibraz edilebilmelidir.
13. Ürün istenilen ölçülerde teslim edilmeli.(M-L-XL)
14. Paketlerin üzerinde sterilizasyon işlemine tabii tutulduğundan gösterir indikatör olmalıdır
15. Gömlekler ETO veya Gamma ile stril edilmelidir.
16. Paketlerin üzerinde CE işareti olmalıdır.
17. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
18. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
19. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
20. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
21. 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.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

27/06/2022 13:47:41

22. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. 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.
23. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.