



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20224912

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 26/07/2022 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

ALIM KONUSU MALZEMELER	MİKTAR
1 FIBER-OPTİK INTRA AORTIC BALON KATETER	30,00 ADET

TEKLİF NO : 20224912

NOT : ÖDEMELER 60 GÜNDÜR. TEKLİFLERDE UBB KODU BELİRTMENİZİ RİCA EDERİM.

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.

244.0275.000	FIBER-OPTİK INTRA AORTIC BALON KATETER	ADET	30
--------------	--	------	----

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(7740) FIBER-OPTİK INTRA AORTIC BALON KATETER

Açıklama : FIBER-OPTİK INTRA AORTIC BALON KATETER

- Balon kateterleri fiber optik kateter uyumlu olan Intra Aortic
- Pompalarında kullanılabilir özellikte olmalıdır.
- Kateteri sağlayan firma, hastanedeki Intra-aortik balon pompasıyla bağlantıyı mümkün kılan adaptörü her kateter ile birlikte vermelidir
- Intra-Aortik Balon Kateteri co-lumen shaft tasarımına sahip olmalıdır.
- Intra-Aortik Balon Kateteri esnek olmalıdır ve vaskülatüre kolay olmalıdır.
- Intra-Aortik Balon Kateteri firmaya ait en son model pompa ile kullanıldığında iki saatte bir otomatik olarak veya hastanın durumu değiştiğinde anında invivo kalibrasyon yapabilmelidir.
- Intra-Aortik Balon Kateteri 0.018 inç guidewire üzerinden yerleştirilebilmelidir.
- Intra-Aortik Balon Kateterinin hemostasis cihazı hariç yerleştirilebilir uzunluğu 723mm olmalıdır
- Sarı balon çapı ve kateter shaft çapı 7Fr. Olmalıdır. Balon ve shaft çapları arasında farklılık olmamalıdır. Kateter shaftı ve balon arasında geçiş inişli olmamalıdır.
- Kateter gövdesi ile balonun sarı hali arasında düzgün bir geçiş olmalıdır.
- 7 Fr. Intra-Aortik Balon Kateterinden istenildiğinde 40 ve 34cc temin edilebilmelidir.
- Kateter ve yerleştirme kiti lateks içermemelidir
- Intra-Aortik Balon ile birlikte 1(bir) adet yerleştirme kiti verilebilmektedir
- Yerleştirme kiti aşağıda listelenen içeriğe sahip olmalıdır:
 - 6" (15cm) Reinforced Sheath Introducer Dilator ile,
 - Bir adet 18 gauge Anjiyografik İğne,
 - Bir adet Stepped Dilator,
 - Bir adet 0.018" X 145cm 3mm J PTFE Stainless Steel Guidewire,
 - Bir adet 0.035" X 55cm Stainless Steel Guidewire,
 - Bir adet 3 yollu musluk,
 - Bir adet Male Luer Lock Cap
 - Bir adet 6ft Kateter Extender
- Kateter sheathless kullanıma uygun olmalıdır. İstenildiğinde kateter sheat ile yerleştirilebilmelidir.

16. Bütün balon ve kateter materyali FDA ve ISO biyo uyumluluğunu karşılamalıdır.
17. Ürün tek kullanımlık olmalıdır.
18. GENEL ÖZELLİKLER
 - 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 18.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 18.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 18.4. 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.
 - 18.5. 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.
 - 18.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.