



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20236657

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 14/11/2023 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

EN SON FİYAT TEKLİFLERİNİ İÇEREN KAPALI TEKLİFLERİNİ (KDV HARİÇ) GETİRMELERİ VEYA AŞAĞIDA

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

ALİ ÖZSOY

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	DECALINE	60,00	ADET
2	SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM	40,00	ADET
3	KOMBINE VİSKO ELASTİK (OFTALMIK KULLANIM)	450,00	ADET
4	TREPAN	5,00	ADET
5	ON VITREKTOMİ PROBU II	24,00	ADET

TEKLİF NO : 20236657
NOT : ÖDEMELER 180 GÜNDÜR.TAKLİFLERDE MARKA MODEL VE UBB KODU BELİRTİLMELİDİR.
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.

1/5

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

212.0019.000	DECALINE	ADET	60
212.0036.000	SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM	ADET	40
212.0045.000	KOMBINE VISKO ELASTİK (OFTALMIK KULLANIM)	ADET	450
212.0069.000	TREPAN	ADET	5
212.0151.000	ON VITREKTOMI PROBU II	ADET	24

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4841) TREPAN

Açıklama : TREPAN

1. Keratoplasti ameliyatlarında alıcı korneadan sağlıklı kornea dokusunun çıkartılması amacıyla kullanılmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. Vakumlu olmalıdır ve vakumu sayesinde kornea üzerinde sabitlenebilmelidir.
3. Bıçağın kesiciliği mükemmel olmalıdır.
4. 6.0-9.0 mm aralığında seçenekleri olmalıdır.
5. Trepan kutusunda keratoplasti için üretilmiş 3/8 mm daire iğneli, 10/0 monofilaman suture olmalıdır.
6. Korneaya temas eden kısmında en az 16 adet işaretleyici olmalıdır.
7. Beraberinde steril işaretleme kalemi verilmelidir.
8. Ürün steril ve orijinal ambalajında olmalı, ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi, üretim parti seri (LOT) numarası ve UBB kodu belirtilmiş olmalıdır.
9. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl (24 ay) olmalıdır.
10. Onaylı ürün (barkod) numaraları teklif ile birlikte sunulmalı ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile mutlaka kalemler bazında ilişkilendirilmelidir.
11. Onaylı ürün (barkod) numaraları, EAN-13 veya HIBC formatında ürün ambalajı üzerinde yer almalıdır.
12. Yüklenici firma, ürüne ait marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası, varsa model ve firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunmalıdır.
13. Yüklenici firma, vereceği ürün ölçülerini kliniğin ihtiyaçları doğrultusunda hazırlanacak listeye göre belirleyecek, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan değişik ölçülerdeki ürünleri istenilen ürünler ile değiştirmeyi kabul edecektir.
14. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
16. 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.
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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4632) KOMBINE VSKO ELASTİK (OFTALMIK KULLANIM)

Açıklama : KOMBINE VSKO ELASTİK (OFTALMIK KULLANIM)

1. Beher ml'de %3.70-4.0 arası kondrotin sülfat + %2.92-3.0 arası sodyum hiyaluronat içermelidir.
2. Osmolalitesi 325Osm $\pm$ 40mOsm,viskositesi 40.000 cps, molekül ağırlığı kondrotinsülfat 22.500 dalton, sodyum Hyaluronat 500.000-600.000 arası olmalıdır.
3. PH'ı 7.0-7.5 arasında olmalıdır.
4. Ürün kanul ve kilit halkası aynı sert plastik blister steril kutuda olmalı ve kesinlikle poşet içinde olmamalıdır. Bu mukavim kutunun üzerinde ürünün içeriği son kullanma tarihi lot numarası ve CE işareti UBB kodu yazılı olmalı bu yazılar sonradan yapıştırma sticer olmamalıdır.
5. Tek enjektör içinde olmalıdır.
6. Ürün doğal yollarla(horoz ibiği, köpek balığı kıkırdağı v.b.) üretilmiş olmalıdır.
7. Enjektörün üzerinde ürünün markası, UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası yazılı olmalıdır.
8. 0.50-0.60 ml'lik ambalajda olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. 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. 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.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4845) SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM

Açıklama : SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM

1. Ring tek parça ve PMMA yapıda olmalıdır.
2. 10 mm ve 11mm ölçülerinde olmalıdır.
3. Halkanın her ucunda pozisyon delikleri olmalıdır.
4. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
5. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
6. 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.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

8. 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.
9. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7803) ON VITREKTOMİ PROBU II

Açıklama : ON VITREKTOMİ PROBU II

1. Prob özel olarak imal edilmiş dayanıklı plastik bir kutu içerisinde ve steril olarak hazır bulunmalıdır.
2. Probun steril kutusunun üzerinde üreticisi, üretim ve son kullanma tarihleri, UBB kodu, lot numarası ve sterilizasyon edildiği teknik bulunmalıdır.
3. Steril paket içerisindeki prob giyotin tipinde olmalıdır ve probun eğrilmesini önlemek ve probun fiziksel durumunu paket açmadan görmek amacıyla üzerinde koruyucu plastik muhafazası bulunmalıdır.
4. Prob paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır ve en az 23Ga kesiden geçebilecek lumen genişliğine sahip olmalıdır.
5. Probun kesim hızının yüksek hızlarda bile gerçek değerini koruyabilmesi için prob içinde yaylı kesim mekanizması sistemi değil birbirinden bağımsız hava kanalları olmalıdır.
6. Prob 4000 kesi / dakika kesim hızına ulaşılabilir. Giyotin probun ucundaki kesim yerini anlayabilmek amacıyla probun elle tutulan yerinde bunu işaret eden işaret bulunmalıdır.
7. Prob bi-manuel ön vitrektomi yapabilme imkanı sağlamalıdır. Bunun için steril paket içinde irrigasyon için irrigasyon kanülü de bulunmalıdır.
8. Probun tubing sistemlerine ve cihaz üzerinde olan bağlantılarını kolaylaştırmak amacıyla farklı renkte bağlantılar kullanılmış olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
10. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
11. 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. 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.
13. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10713) DECALINE

Açıklama : DECALINE

1. Ürün vitreoretinal cerrahide kullanılmak üzere perfluorocarbon (C10F18) yapıda olmalıdır.
2. Steril, en az 5cc vial ve orijinal kutu içerisinde olmalıdır.
3. Ürüne ait örnek ve katalog istenildiğinde sunulabilmelidir.
4. Teklif edilen ürün en az 2 yıl miadlı olmalıdır.
5. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

6. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
7. 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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir