



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20237608

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 14/12/2023 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	HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENSİ	500,00	ADET
2	SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM	50,00	ADET
3	TUBING SET 2	120,00	ADET
4	KORNEA SAKLAMA SOLUSYONU	15,00	ADET
5	VAKUMSUZ PUNCH	10,00	ADET
6	STILETTO 20 GAUGE	600,00	ADET
7	IOL MANIPULATOR (SINSKEY)	20,00	ADET
8	SPATULA (PEARCE)	30,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20237608

NOT : TEKLİFLERDE MARKA MODEL VE UBB BELİRTİLMELİDİR

İLGİLİ KİŞİ : PINAR ARISOY

TEL :

E-MAIL : pinar.arisoy@deu.edu.tr

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20237608

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 14/12/2023 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

9	DERMATOM BICAGI	15,00	ADET
10	FAKO BICAGI 2.4 MM	300,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20237608

NOT : TEKLİFLERDE MARKA MODEL VE UBB BELİRTİLMELİDİR

İLGİLİ KİŞİ : PINAR ARISOY

TEL :

E-MAIL : pinar.arisoy@deu.edu.tr

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

212.0001.000	HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENSİ	ADET	500
212.0036.000	SUTURSUZ KAPSUL GERME HALKALARI 10-11 MM	ADET	50
212.0042.000	TUBING SET 2	ADET	120
212.0046.000	KORNEA SAKLAMA SOLUSYONU	ADET	15
212.0055.000	VAKUMSUZ PUNCH	ADET	10
212.0068.000	STILETTO 20 GAUGE	ADET	600
212.0103.000	IOL MANIPULATOR (SINSKEY)	ADET	20
212.0108.000	SPATULA (PEARCE)	ADET	30
225.0081.000	DERMATOM BICAGI	ADET	15
212.0152.000	FAKO BICAGI 2.4 MM	ADET	300

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(7788) FAKO BICAGI 2.4 MM

Açıklama : FAKO BICAGI 2.4 MM

- 2.4mm lik çift yüzeyi keskinleştirilmiş (bevelup ve beveldown) olmalıdır.
- Polisöfondan imal edilmiş ve yüksek sıcaklıklara dayanabilen sapı olmalıdır.
- Bıçağın üzerinde UBB kodu, lot numarası, son kullanma tarihi bulunmalıdır.
- Bıçaklar mikroskop altında parlamamalıdır.
- Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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.

(7295) IOL MANIPULATOR (SINSKEY)

Açıklama : IOL MANIPULATOR (SINSKEY)

1. Katarakt ameliyatlarında göz içi lensini manipülasyon amacı ile kullanılan kıvrık uçlu manipülatör olmalıdır.
2. Kıvrık kısmı 15 mm'den itibaren 45 derece açılı olmalıdır.
3. En az 0.2 mm'lil deliklerden geçebilmelidir.
4. Uç kısmı lensi ve dokuları zedelemeyecek biçimde düzgün olmalıdır.
5. Tek tek steril paket içerisinde olmalı ve ürün üzerindeki bilgiler orijinal olmalıdır. Sonradan üzerine yapıştırma(stiker vs.) olmamalıdır.
6. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 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 ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
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.

(7509) DERMATOM BICAGI

Açıklama : DERMATOM BICAGI

1. Hastanemiz demirbaşında yer alan Zimmer Elektrikli Dermatom (00-8801-000-00)'da kullanılmaya uygun olmalıdır
2. Paslanmaz çelikten üretilmiş olmalıdır.
3. En geniş yerinin uzunluğu 10,7 cm olmalıdır.
4. Steril paketlenmiş olmalıdır.
5. 00-8800-000-10 parti numarasına sahip olmalıdır.
6. GENEL ÖZELLİKLER
 - 6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 6.4. 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.
 - 6.5. 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 eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş 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.

(4881) KORNEA SAKLAMA SOLUSYONU

Açıklama : KORNEA SAKLAMA SOLUSYONU

1. Donör korneasını +4 derece 14 güne kadar saklama olanağı vermelidir.
2. Endotel koruyuculuğu yüksek olmalıdır.
3. Enfeksiyon riskini önlemek için antibiyotik içermelidir.
4. Korneal epitelyal ödemi azaltmalıdır.
5. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl (24 ay) olmalıdır.
6. Steril olmalıdır.
7. Malzemeyi teklif eden firma, distribütörlük veya yetkili satıcı belgesini ibraz etmelidir.
8. Onaylı ürün (barkod) numaraları teklifle birlikte sunulmalı ve onaylı ürün numarası ihale sıra numarası ile mutlaka kalemler bazında ilişkilendirilmelidir.
9. Onaylı ürün (barkod) numaraları, EAN-13 veya HIBC formatında ürün ambalajı üzerinde yer almalıdır.
10. Yüklenici firma, ürüne marka adı, onaylı ürün (barkod) numarası, varsa model ve firmaya ait malzeme kodu bilgilerini ürün tesliminde yazılı olarak sunmalıdır.
11. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
12. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
13. 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.
14. 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.
15. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4638) STILETTO 20 GAUGE

Açıklama : STILETTO 20 GAUGE

1. Çelikten ileri teknoloji ile elde edilmiş kesici ucu olan bıçak olmalıdır.
2. Polisüfondan imal edilmiş ve yüksek sıcaklıklara dayanabilen sapı ve bu sapın üstünde kesici yüzeylerin doğrultusunu gösteren işaretleri olan 20g'lık v-lance olmalıdır.
3. Bıçağın üzerinde UBB kodu, lot numarası, son kullanma tarihi bulunmalıdır.
4. Bıçaklar mikroskobun altında parlamamalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
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, 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. 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.

(7433) SPATULA (PEARCE)

Açıklama : SPATULA (PEARCE)

1. Pürüzsüz yuvarlak kenarlara sahip olmalıdır.
2. Göz içinde rahat ve güvenli manipülasyona izin vermelidir.
3. 45° açılı 0,80mm. Açıdan sonra 10mm. ölçüsünde olmalıdır.
4. Tek tek steril paket içerisinde olmalı ve ürün üzerindeki bilgiler orjinal olmalıdır.Sonradan üzerine yapıştırma (sticker) olmamalıdır.
5. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
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 ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
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.

(10712) HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENSİ

Açıklama : HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENSİ

1. Monoblok (tek parçadan mamül) akrilat metakrilat'tan üretilmiş olmalı,haptikler yapıştırma olmamalıdır.
2. Tamamen hidrofobik yapıda optiğe sahip olmalı. Kaplama olmamalıdır. (sıvı ile doldurulmuş flakonlar içinde olmamalıdır.)
3. Lenslerin su içeriği %5'ten fazla olmamalıdır.
4. Refraktif indeksi enaz 1.46-1.55 olmalıdır.
5. 6.0mm optik çapında olmalıdır.
6. Toplam lens uzunluğu 13.0mm olmalıdır.
7. UV koruyucu olmalıdır.
8. Optik haptik düzlemi arasında açı olmamalıdır.
9. Haptikler modifiye L veya C olmalıdır.
10. Ön kamera derinliği 5,2-5,6 mm olmalıdır.
11. A sabiti 118,4-119,1 olmalıdır.
12. EQ ile steril edilmiş olmalıdır.
13. Lensler aşağıdaki belirtilen 2 (iki) özellikten en az birine sahip olmalı ve dioptri aralığı geniş olması yüksek dioptrili hastaları sevk etmememiz için vazgeçilmez bir özelliktir.
 - 13.1. Asimetrik bikonveks optik yapısı ve planar haptik olmalı ve +6.0 ile +30.0 dioptri aralığında olmalıdır. Bu bilgiler ürünün üzerinde , kataloğunda ve prospektüsünde yazılı olmalıdır.
 - 13.2. Biconveks, optik yapısında olmalıdır. +6.0 ile+30 dioptri aralığında 0.5 dioptrileri ve +30 ile +34 dioptri 1.0 dioptri aralığında olmalıdır. Bu bilgiler ürünün üzerinde, kataloğunda ve prospektusunda yazılı olmalıdır.
14. Teklif veren firmalar bu ürünlere ait FDA belgesini teklifleri ile birlikte vermelidir.
15. Lenslerin miatları teslim tarihinden itibaren en az 4 yıl miatlı olmalıdır.
16. Teklif edilen lenslerin bütün dioptriler en fazla 2.2-2.4 mm kesinden arası rahatça implant edilebilmelidir.
17. Unfolder ve kartuş sistemi hasta güvenliği açısından teklif edilen lens ile aynı marka olmalı ve bunların ubb kaydı olmalıdır.Teklif veren firmalar teklifleri ile birlikte katalog vermelidir.
18. Kelebek kartuş sistemleri haptiklerin kırılmasına neden olacağı için kabul edilmeyecektir.
19. Teslimatta 1 adet reusable lans unfolder ve her lens için 1 adet katlama kartuş verilecektir.
20. Teklif veren firma malzemenin kullanılabilmesi için 2 adet lens katlama forcepsi ürünlerle birlikte teslim etmelidir.
21. Teklif veren firmalar lenslerin ölçü değişimlerini 24 saat içinde yapacağına dair taahhünameyi teklifleri ile birlikte vermelidir.
22. Teklif veren firmaların teklif ettikleri lensler aynı marka ve aynı model olmalı ve teknik özelliklerimizi karşılamalıdır.Karşılamayan ürünler kabul edilmeyecektir.
23. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

24. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
25. 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.
26. 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.
27. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(8033) TUBING SET 2

Açıklama : TUBING SET 2

1. Kaset ihale ile birlikte verilecek olan cihaza uyumlu olmalıdır.
2. Kaset monoblok yapıda ve sert plastikten imal edilmiş olmalıdır.
3. İrrigasyon ve aspirasyon sisteminin sıvı iletimi kaset sistemindeki özel sert kanallar sayesinde sağlanmalıdır.Kaset içerisindeki bu iletimi sağlamak için silikon hortumlar kullanılmış olmamalıdır.
4. Kaset kullanılacağı fakoemülsifikasyon cihazına yüklendiğinde otomatik olarak tanınmasını sağlayacak düzeneğe sahip olmalıdır ve kasetin türü ekran üzerinden okunabilmelidir.
5. Kaset 30 derece balanced özellikte tip içermelidir.
6. İrrigasyon ve aspirasyon hatları ile ameliyatta kullanılan sıvının kasete ulaşmasını sağlayan hortum hattı, kasete üretim esnasında sabitlenmiş olmalıdır ve herhangi bir şekilde yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde üretilmiş olmalıdır.
7. İrrigasyon ve aspirasyon hatlarının fako elciğine takılacak konnektörleri yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde üretilmiş olmalıdır.
8. Kasetin aspirasyon hattını oluşturan hortum sisteminin yüksek vakumlarda güvenle kullanılması için yeterli sertliği ve et kalınlığı artırılmış olmalıdır.
9. Kasetin aspirasyon hattını oluşturan hortum sisteminin rengi kolay ayırt edilebilmesi için irrigasyon hattını oluşturan hortum sisteminin renginden farklı olmalıdır.
10. Kaset üzerinde hortumlarının ve sensörlerinin kalibrasyon bilgileri gibi karakteristik özelliklerini taşıyan lazerle işlenmiş iki boyutlu barkod olmalıdır.
11. Kasetin irrigasyon hattı ameliyat sırasında elcekten çıkmasını önlemek amacıyla elceğe sıkıştırılabilmelidir.
12. Kaset cihazın pompa sistemine otomatik olarak yüklenebilmelidir.
13. Kaset sisteminin üzerinde hassas şekilde ölçüm yapabilmek amacıyla bulunan metal irrigasyon ve aspirasyon sensörleri sayesinde vakum ve irrigasyon basıncı değerleri sürekli olarak ölçülebilmelidir.
14. Kaset özel olarak imal edilmiş dayanıklı plastik bir kutu içerisinde ve steril olarak hazır bulunmalıdır.
15. Steril kaset sistemi kutusu içinde steril cihaz tepsisi örtüsü ve örtünün ne şekilde takılabileceğini gösteren resim bulunmalıdır.
16. Kaset kutusu üzerinde üretim ve son kullanma tarihleri, lot numarası ve UBB kodu bulunmalıdır.
17. Kaset cihazın üretici firması tarafından üretilmiş olmalıdır.Üretici firma tarafından üretilmemiş kasetler hastaya zarar verme, komplikasyon oluşturma ve cihazın bozulma risklerini taşıdığı için değerlendirme dışı kalabilir ve/veya bu durumlara karşılık oluşabilecek zararı karşılamak için taahhütname istenebilir.
18. Orijinal ürün dışında teklif veren firma, cihazın malzemeden kaynaklanan arızası durumunda cihazın yetkili servisine ücreti mukabili tamir ettireceğini belirten noter tasdikli belge verecektir. Ayrıca cihazın tamiri süresince kullanılmak üzere hastanemize aynı cihazı bırakacaktır.

19. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
20. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
21. 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.
22. 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.
23. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(4867) VAKUMSUZ PUNCH

Açıklama : VAKUMSUZ PUNCH

1. Keratoplasti ameliyatında donör korneanın uygun şekilde kesilebilmesinde uygulanmak üzere üretilmiş olmalıdır.
2. kesiciliği mükemmel olmalıdır.
3. Bıçağı korumak için koruma ringi bulunmalıdır.
4. Korneayı işaretlemek için 4 yanında işaretleme delikleri bulunmalıdır.
5. Beraberinde steril işaretleme kalemi verilmelidir.
6. Trepan kutusunda keratoplasti için üretilmiş 3/8 mm daire iğneli, 10/0 monofilaman suture olmalıdır.
7. 6.0-9.5 mm aralığında seçenekler olmalıdır
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 teklifle 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 sunulmalıdır.
13. Yüklenici firma, vereceği ürün ölçülerini kliniğin ihtiyaçları doğrultusunda hazırlanacak listeye göre belirleyecek, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan değişik ölçülerdeki ürünleri istenilen ürünlerle 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.
15. 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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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.