



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20237614

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 15/12/2023 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

ALİ ÖZSOY

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	PTCA BALON KATETER 3.0 MM	10,00	ADET
2	HIDROFİLİK GUIDEWIRE 0.035 INCH J 180 CM	500,00	ADET
3	SELDINGER NEDDLE (MADRENSİZ)	300,00	ADET
4	BALONA MONTE EDİLMİŞ İLAC SALINIMLI KORONER STENT 2.5 MM	100,00	ADET
5	KİLİTLİ NEFROSTOMİ KATETERİ (8F)	250,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 10 GÜN

TEKLİF NO : 20237614

NOT : ÖDEME VADESİ 10 GÜNDÜR 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.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

194.0004.000	PTCA BALON KATETER 3.0 MM	ADET	10
219.0062.000	HIDROFİLİK GUIDEWIRE 0.035 INCH J 180 CM	ADET	500
247.0023.000	SELDINGER NEDDLE (MADRENSİZ)	ADET	300
233.0172.000	BALONA MONTE EDİLMİŞ İLAC SALINIMLI KORONER STENT 2.5 MM	ADET	100
218.0302.000	KİLİTLİ NEFROSTOMİ KATETERİ (8F)	ADET	250

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4660) SELDINGER NEDDLE (MADRENSİZ)

Açıklama : SELDINGER NEDDLE (MADRENSİZ)

- Standart Seldinger tipi kateter girişimine uygun şekilde olmalıdır.
- Künt uçlu atravmatik iğne kısmı ve yatay keskin uçlu mandren kısmı bulunmalıdır.
- Mandren ve iğne arasında uyumu sağlayan çentik olmalıdır.
- Kullanıma uygun tutma kanatları olmalıdır.
- İğne içerisinden 0.038 inch klavuz tel rahat çalışmalıdır.
- Paket şeffaf olmalı, içerisindeki materyali görmeye izin vermemelidir.
- Malzemeler madrenli ve medrensi olmak üzere iki tipte olmalıdır.
- GENEL ÖZELLİKLER
 - Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 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; 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.
 - 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.
 - Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10996) PTCA BALON KATETER 3.0 MM

Açıklama : PTCA BALON KATETER 3.0 MM

1. Balon kateter monorail tipte olmalı ve yeterince ince şaftlı olmalıdır. (6F guiding katater içinden geçebilmelidir).
2. Guide wire lümeni 0.014 guide wire kabul edebilmelidir.
3. Maksimum itme gücü elde edilebilmesi için gövde destekleyici olmalı ve guide wire lümeni ile birleşme noktasında zayıf olamamalıdır.
4. Balon en az 10-15 atm olmak üzere yüksek basınca dayanabilmeli.
5. Kateterin distal ucu kısa ve yuvarlanmış şekilde olmalıdır.
6. Balon şişip indikten sonra "winging" yapmamalı ve eski haline en yakın şekli almalıdır.
7. Kateter uzunluğu en az 135 cm olmalıdır.
8. En az bir markerlı (orta), uzun balonlar iki markerlı olmalıdır.
9. Balonun şişme ve inme zamanı kısa olmalıdır.
10. Steril pakette ve sterilizasyon tarihi uygun olmalıdır.
11. Firma balon çap ve uzunluklarının klinikteki ihtiyaca bağlı olarak değiştirilmesini taahhüt edecektir.
12. Balonlar 1.5 ila 4.0 mm aralığında değişik çaplarda olmalıdır.
13. CE(Avrupa Stantardı "Comunita Europea") belgeli olmalıdır.
14. Giriş profili 0,017 inç veya altında olmalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER

15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.

15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

15.4. 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.

15.5. 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.

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

(4688) HIDROFİLİK GUIDEWIRE 0.035 INCH J 180 CM

Açıklama : HIDROFİLİK GUIDEWIRE 0.035 INCH J 180 CM

1. 0.035 kalınlığında 150-180 cm uzunluğunda nitinol yapıda olmalıdır.
2. Ucu J şeklinde açılı, atravmatik uç yapısına sahip olmalıdır.
3. Tamamen hidrofilik yapıda ve poliüretandan üretilmiş M-polimer veya elastomer kaplı olmalıdır.
4. One-piece özelliğine sahip olmalı, tek bir parçadan oluşmalı ve uç kısmı ayrıca yapıştırılmış olmamalıdır.
5. İyi düzeyde torque özelliğine sahip olmalıdır.

6. CE belgesine sahip değildir.
7. GENEL ÖZELLİKLER
 - 7.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 7.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 7.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 7.4. 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.
 - 7.5. 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.
 - 7.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(6538) KILITLI NEFROSTOMİ KATETERİ (8F)

Açıklama : KILITLI NEFROSTOMİ KATETERİ (8F)

1. Tek aşamalı Kateter tek girişle abse drenajına yönelik olduğu gibi nefrostomi, plevral drenaj, kist drenajı ve eksternal bilier drenaj vb.drenajlar için uygun olmalıdır.
2. Metal stiffeneri bulunmalıdır.
3. Kateter içerisinde kateterin düzleşmesini sağlayan yerleştirilmesini kolaylaştıran plastik düzleştirici bulunmalıdır.
4. Yan delikleri, pigtail kateteri ve metal troker ignesi olmalıdır.
5. Yüksek radyoopasiteye sahip olmalıdır.
6. Kateter materyali bükülmeye, kırılmaya karşı direnç özelliği taşımalıdır. (Girişim sırasında ve sonrasında katlanma, kıvrılma ve ezilme benzeri durumlarda aynen eski halini alabilmeli ve üzerinde hiçbir zedelenme izi kalmamalıdır. Girişim sırasında uygulanan çekme, itme ve burkma hareketlerinde kırılmaya ve bir noktada toplanmaya dayanıklı olmalıdır. Drenaj kateterleri uzun süre (aylarca) deforme olmadan ve şekil değiştirmeden uygulandığı yerde efektif drenaj sağlayarak kalabilmelidir.)
7. Kateter iç lümeni ve drenaj delikleri yeterli drenajı sağlayacak şekilde büyük ve geniş olmalıdır.
8. Kateter materyali hidrofilik özellik göstermelidir.
9. Kateterin 6-16 F arası kalınlıkta değişik çaplarda seçenekleri olmalıdır.
10. Kateter 0.035 inch kılavuz tele uygun olmalıdır.
11. Kateter uzunluğu 23-35 cm aralığında olmalıdır.
12. Kateterin distal ucu pigtail görünümde olmalı ve kateterin pigtail ucunun hastadan çıkmasını önleyici bir kilitleme mekanizması olmalıdır. Bu kilitleme mekanizmasının kullanımı kateter repozisyonlanması ihtiyacı durumuna yönelik tekrar kullanıma rahatça olanak sağlamalıdır. Uzun süreli kullanımda kendiliğinden açılmayacak bir dizaynda olmalıdır.
13. Bölümün talebine göre alınacak kateterlerin çapları belirlenecektir.
14. Steril ve orjinal ambalajında teslim edilmelidir.
15. Ambalajlar üzerinde sterilizasyon yöntemi ile son kullanma tarihi belirtilmiş olmalıdır.

16. GENEL ÖZELLİKLER

- 16.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 16.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
- 16.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 16.4. 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.
- 16.5. 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.
- 16.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(11536) BALONA MONTE EDİLMİS İLAC SALINIMLI KORONER STENT 2.5 MM

Açıklama : BALONA MONTE EDİLMİS İLAC SALINIMLI KORONER STENT 2.5 MM

1. Stent paslanmaz çelik, kobalt veya platin alaşımlı malzemeden yapılmış, tübüler yapıda ve lazer kesim veya doğrudan kıvrımlı tellerin birleştirilmesi veya sürekli sinüzoidal teknoloji ile üretilmiş olmalıdır.
2. Stent, iç ve dış yüzeyi parlak, pürüzsüz ve eklemesiz stratlara sahip olmalıdır.
3. Stentin ilacı everoilimus veya zotarolimus veya sirolimus grubu, polimeri sabit veya eriyebilen olmalıdır. Doku salınımı en az 60 gün devam etmelidir.
4. Stentin strat kalınlığı en fazla 0,0036 inç olmalıdır..
5. Stentin balonunun distal ve proksimal uçlarında 2 adet radyopak marker bulunmalı ve stent bu iki marker arasında olmalıdır.
6. Stentin giriş profili en fazla 0,020 inç, geçiş profili en fazla 0,043 inç olmalıdır.(3.0 stent için)
7. Stent uzunluğu 8 mm veya üzerinde olmalıdır ve en az 4 adet size seçeneği olmalıdır.
8. Stent klinik tarafından uygun görülecek son jenerasyon stentlerden olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünler en az 18 ay miadlı olmalı ve steril orjinal ambalajında teslim edilmelidir.
10. Stentle kullanılan platform- ilaç ve polimerle ilgili yeterli sayıda ve değerinde randomize kontrollü klinik anjiyografik çalışma bulunmalıdır.
11. Stent çap ve uzunlukları isteğe bağlı olarak değiştirilebilmelidir.

12. GENEL ÖZELLİKLER

- 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 12.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 12.3. Teklif edilen ürün; Sosyal Güvenlik Kurumu (SGK) tarafından bedeli karşılanacak Tıbbi Malzeme listelerindeki SUT kodları ile eşlenmiş olmalı, SGK' nin ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş kalacağı taahhüdünü yazılı beyan etmelidir.
- 12.4. 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.
- 12.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

13/12/2023 10:30:17