



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20237261

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 08/12/2023 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	PROGRAMLANABİLİR VENTRIKULOPERITONEAL SHUNT TEK VALVE SİSTEM ANTİSİFONLU	1,00	ADET
---	--	------	------

TEKLİF NO : 20237261
NOT : ÖDEME VADESİ 20 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.

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

227.0160.000	PROGRAMLANABİLİR VENTRIKULOPERITONEAL SHUNT TEK VALVE SİSTEM ANTİSİFONLU	ADET	1
--------------	--	------	---

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(8177) PROGRAMLANABİLİR VENTRIKULOPERITONEAL SHUNT TEK VALVE SİSTEM ANTİSİFONLU

Açıklama : PROGRAMLANABİLİR VENTRIKULOPERITONEAL SHUNT TEK VALVE SİSTEM ANTİSİFONLU

1. Valf, silikon elastomer ve polipropilen imal edilmiş olmalı, latex içermemelidir ve yüzeyi metal olmamalıdır.
2. Valfteki antisifon odacığı valf gövdesi içinde birleşik olarak bulunmalıdır, ayrı olmamalıdır.
3. Valf hastanın normal fizyolojik ICP'sini muhafaza ederek akışına müsaade etmeli, hastanın duruş pozisyonuna engelsiz akış hızını korumalıdır.
4. Valfte, bulunan ve normalde kapalı olan antisifon mekanizması, zar-basıntı valf mekanizması seviyesi ile beraber çalışmalıdır.
5. Valf, distal kataterin hidrostatik basıncının sifonlayıcı etkisiyle oluşabilecek aşırı BOS drenajı nedeniyle intraventriküler basınç ve hacimdeki fazla azalmayı en aza indirebilmelidir.
6. Valf basıncının ayarlanabilir olması sebebiyle revizyon ihtiyacını düşürmelidir.
7. Valf, 5 ayrı basınç aralığında ayarlanabilir özellikte olmalıdır.
8. Valf parça yapışmasını ve deformasyonu engellemek için birbirinden farklı materyallerin beraber çalıştığı şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Valfin giriş çıkış konnektörlerinde oluklar bulunmalı ve bu oluklar kataterlerinde sağlam bağlanmasını sağlamalıdır.
10. Valf giriş ve çıkış konnektörlerinde katater bağlantılarının X ışınlarıyla doğrulanması sağlayan radyopak işaret bulunmalıdır.
11. Valf üzerinde akış yönünü gösteren radyopak gösterge okları bulunmalıdır.
12. Valf BOS örneği almak veya enjeksiyon yapabilmek için bir rezervuar haznesi içermelidir. Rezervuar, valf gövdesi üzerinde olmalı, ayrı olmamalıdır.
13. Valf, perkütan parmak basıncı ile distal veya proximal yönde sıvı geçirilebilir özellikte olmalıdır.
14. Valften selektif şekilde sıvı geçirmeyi kolaylaştırmak için, Regular boyda merkezi rezervuarın proximal ve distal çıkış uçlarında; Small boyda ise sadece distal uçta occluder (tıkacı) bulunmalıdır.
15. Valfin sağlam polipropilen tabanı, rezervuara enjeksiyon yapıldığında iğnenin delip geçme riskini en aza indirgemelidir.
16. Valfin tabanı valfi dokuya sabitlemek için PTFE ağ ile kaplı olmalıdır.
17. Valf, sentetik ruby toplu olmalıdır.
18. Valfi ayarlamak için bırakılan dijital ayarlama cihazı valften yaklaşık 10 cm yukarıda iken bile kolaylıkla valfin performans derecesini ve açılış basıncını ekranında göstermelidir.
19. Dijital ayarlama cihazı valfin 5 ayrı basınç seviyesinden seçilen herhangi birine kolaylıkla ayarlanması sağlamalıdır.
20. Ayarlama işlemi sırasında, dijital cihazın ekranında beliren ışık ve işaretler, valfin pozisyonunun kolaylıkla tespit edilmesini sağlamalıdır.
21. Ürün etilen oksit ile steril edilmiş ve çift paketlenmiş olmalıdır.
22. GENEL ÖZELLİKLER

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 22.1.** Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 22.2.** Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 22.3.** Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 22.4.** 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.
- 22.5.** 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.
- 22.6.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.