



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20237263

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	PEDİATRİK İKİ YOLLU SANTRAL VENÖZ KATETER 4F 8CM	25,00	ADET
2	SANTRAL VENÖZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)	20,00	ADET
3	SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (NEONATAL)	20,00	ADET

TEKLİF NO : 20237263
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.

218.0122.000	PEDİATRİK İKİ YOLLU SANTRAL VENOZ KATETER 4F 8CM	ADET	25
218.0146.000	SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)	ADET	20
210.0051.000	SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (NEONATAL)	ADET	20

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5080) PEDİATRİK İKİ YOLLU SANTRAL VENOZ KATETER 4F 8CM

Açıklama : PEDİATRİK İKİ YOLLU SANTRAL VENOZ KATETER 4F 8CM

- Seldinger iğnesi; 21G çapında, 35-50 mm uzunluğunda olmalıdır.
- Kateter, poliüretan, radyopak olmalıdır.
- Kateter, çok ince lubrikasyonlu yumuşak uçlu olmalıdır.
- Kateterin kolay okunabilir uzunluk işaretleri olmalıdır.
- İki lumenli kateter, 1,2±0,2 mm çapında, 8 cm uzunluğunda, 4-4.5F olmalıdır.
- Lumen çapları 22G olmalıdır.
- Kateterde, ayarlanabilir fiksasyon kanatları olmalıdır.
- Kateterin şeffaf uzantı hatlarında klemp olmalıdır.
- Kılavuz tel, fleksibl ve bir tarafı düz diğer tarafı J uçlu olmalıdır, uzunluk işaretli olmalıdır.
- Kateterin uca açılmayan lumenlerinin çıkışlarındaki ölü boşluklar silikonla kapatılmış olmalı, buralarda kan birikmesine ve enfeksiyon etkenleri için besiyeri oluşturmaya neden olmamalıdır.
- Kılavuz tel, 0,45-0,65 mm çapında, 30-50 cm uzunluğunda olmalıdır.
- Dilatatör olmalıdır.
- Set içerisinde enjektör (3-5ml) olmalıdır.
- Sivri uçlu 11 numaralı saplı steril bistüri set içinde veya yanında verilmelidir.
- Uluslararası Kalite Belgeleri ISO ve CE sertifikalarına sahip olmalıdır ve CE ambalaj üzerinde belirtilmelidir.
- Klavuz tel ucu, ayrılabilen adaptör aparatla iki el ile kullanılarak doğrudan iğne ucunun içine yerleştirmeye imkan veren adaptör içermelidir.
- 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, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca; Yüklenici firma ürünlerin teslimi sırasında Ürün Takip Sistemi ( ÜTS ) `nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmelidir.

- 17.5. 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.
- 17.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5094) SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)

Açıklama : SANTRAL VENOZ KATETER 1 FR/27G (PERİFERAL YOLDAN)

1. Yenidoğan ve çocuklarda periferik yoldan intravenöz olarak ilaç ve beslenme çözümü vermek için özel olarak imal edilmiş olmalıdır.
2. Özellikle 1 kg'dan küçük yeni doğanlarda kullanılabilir özellikte olmalıdır.
3. Kateter esnek ve yumuşak termo-sensitif polüüretan malzemeden yapılmış olmalıdır.
4. Yerleştirildikten sonra hasta tarafından kolaylıkla tolere edilebilmesi için kateter vücut ısı ile yumuşamalıdır.
5. Kateter x-ray altında görüntülenebilmesi için radyopak özellikte olmalıdır.
6. Kateter ucu damar yüzeyine zarar vermemesi ve rahat pozisyonlandırma için atravmatik özellikte olmalıdır.
7. Kateterin lümenlerinin proksimal ucunda, enjeksiyon ve infüzyon kolaylığı için uzatma olmalıdır. Uzatma üzerinde gerektiğinde kullanmak için klemp bulunmalıdır.
8. Kateter çapı, 28G ve uzunluğu 20 cm olmalıdır.
9. Sistem yerleştirme işleminde kullanılacak gerekli malzeme ile birlikte aynı ambalaj içinde olmalıdır. Yerleştirme işlemi için ayrı bir malzemeye ihtiyaç duyulmamalıdır.
10. Sistem içinde yer alan introducer, kateterin kolay yerleştirilmesi ve geri çıkartılmasında kolaylık sağlayacak şekilde 24G kırılabilir iğne (breakaway needle) şeklinde olmalıdır.
11. Kırılabilir iğne çapı 0,70 mm, uzunluğu 18mm olmalıdır.
12. Kateterin akış hızı 1 bar basınçta 1,0 ml/dk olmalıdır.
13. Yerleştirme kolaylığı için kateter üzerinde derinlik markerları bulunmalıdır.
14. Kateterin arkasında bulunan uzatma tüpü 8 cm olmalı, PUR malzemeden mamul olmalı ve üzerinde klemp bulunmalıdır.
15. Hastanın enfekte olmasını engellemek amaçlı ve iğneden kaynaklı yaralanmaları önlemek amaçlı her kateterle birlikte beş adet lipidrezistans bir sistem olan Bionector verilmelidir.
16. Kateter, steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
17. Kateter CE ve ISO belgesine sahip olmalıdır.
18. GENEL ÖZELLİKLER
- 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi, lot numarası, sterilizasyon tarihi ve yöntemi bulunmalıdır.
- 18.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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.

(6557) SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (NEONATAL)

Açıklama : SEREBRAL SOMATİK OKSİMETRE SENSORU (NEONATAL)

1. Cerebral oksimetre sensörünün neonatal, pediatrik (40 kg ve altı) ve yetişkin (40 kg ve üzeri) tipleri olmalıdır.
2. Sensör cerebral korteksden beyin ve iskelet kaslarının oksijenlenmesini (rSO2) ölçmelidir.
3. İstenildiği takdirde, tek hastada aynı anda 4 (dört) sensör kullanılıp, 4 farklı bölgeden rSO2 ölçümü alınabilmeli ve bu değerler aynı anda görüntülenebilmelidir.
4. Ölçümü NIR spektroskopi tekniği ile non-invaziv olarak yapmalıdır.
5. Sensörler bir NIR kaynağı ve çift dedektörlü olmalı ve böylece hem sıg, hem derin cerebral bölgede hem de iskelet kaslarından oksijen ölçümü yapabilmelidir.
6. Sensör, hastanın nabız, kan basıncı ve vücut ısısından etkilenmeden ölçüm yapabilmelidir.
7. Sensörün yapışkan bandı hasta cildine uygun anti allerjik özellikte olmalıdır ve latex içermemelidir.
8. Sensör orijinal kapalı ambalajında ve tek hastada kullanılmak üzere üretilmiş olmalı ve pakette hasta cildini temizlemek için alkollü ped olmalıdır.
9. Teklif veren firmaların, ürünle ilgili broşür, katalog ve numuneleri istenilecek, incelemeye tabi tutulacaktır.
10. Her 150 adet Sensör alımı karşılığı aşağıda belirtilen özellikte Cerebral/Somatik Oksimetre cihazı kullanım amaçlı hastanemize verilecektir.
11. GENEL ÖZELLİKLER
 - 11.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 11.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 11.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 11.4. 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.
 - 11.5. 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.
 - 11.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.