



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20238008

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 02/01/2024 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	OFTALMIC MICRO DRAPE	600,00	ADET
2	RETROBULBER IGNE	200,00	ADET
3	SOLUSYON SODYUM HYALURONATE (OFTALMIK KULLANIM)	600,00	ADET
4	GOZ ICI DENGELI TUZ SOLUSYONU	300,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20238008

NOT : ÖDEME VADESİ 180 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.

212.0050.000	OFTALMIC MICRO DRAPE	ADET	600
212.0057.000	RETROBULBER IGNE	ADET	200
212.0065.000	SOLUSYON SODYUM HYALURONATE (OFTALMIK KULLANIM)	ADET	600
212.0153.000	GOZ ICI DENGELI TUZ SOLUSYONU	ADET	300

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4857) OFTALMIC MICRO DRAPE

Açıklama : OFTALMIC MICRO DRAPE

1. Steril şartlarda göz cerrahisi kullanımı için üretilmiş olmalıdır.
2. Steril olarak paketlenmiş olmalıdır.
3. Tek kullanım için (disposable) üretilmiş olmalıdır.
4. Göz çevresini korumak için saydam cilde yapışan kısmı örtüyle bütünleşik olmalıdır.
5. Saydam örtünün yanında sıvı toplanması için örtüye yapışık cebi bulunmalıdır.
6. Cebin sıvı alma kapasitesi en az 250 ml olmalıdır.
7. Sıvıyı göz çevresinden cebe taşımak için üretilmiş sıvı emen bir iplikçik (wick) bulunması tercih nedenidir.
8. Cebin yönünün ok ile belirtilmesi tercih nedenidir.
9. Örtü en az 130 x 150 cm boyutlarında olmalıdır.
10. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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.

(8034) GOZ ICI DENGELI TUZ SOLUSYONU

Açıklama : GOZ ICI DENGELI TUZ SOLUSYONU

1. Ürün ekstraoküler ve intraoküler kullanım amaçlı yıkama solüsyonu özelliğinde olmalıdır ve göz cerrahisinde kullanılabilir.
2. Beher ml'de Sodyum klorür (NaCl) %0,64, Potasyüm klorür (KCl) %0,075, kalsiyum klorür dihidrat (CaCl₂-2H₂O) %0,048, magnezyum klorür heksahidrat (MgCl₂-6H₂O) %0,03, sodyum asetat trihidrat (C₂H₃NaO₂-3H₂O) %0,39, sodyum sitrat dihidrat (C₆H₅Na₃O₇-2H₂O) %0,17, sodyum hidroksit ve/veya Hidroklorik asit (pH'ı ayarlamak için), be enjeksiyonluk su içeren steril fizyolojik tuz içermelidir.
3. Yıkama solüsyonunun asit tampon kapasitesi =0,0014 M/L/pH; baz tampon kapasitesi =0,00019 M/L/ph olmalıdır.
4. Sterilize edilmiş 500ml'lik plastik torbada ve plastik bir ambalaj içinde bulunmalıdır.
5. Ürünün üzerinde üreticisi , üretim ve son kullanma tarihleri, lot numarası, UBB kodu, sıcaklık için saklanma koşulları ve sterilizasyon edildiği teknik bulunmalıdır.
6. İğnenin yada transfizyon aparatının torbanın iç çeperine zarar vermemesi ve aseptik olarak takılabilmesi için tıpanın üzerinde işaretli alanı olmalıdır.
7. Gerekğinde göziçi basıncını algılayan bir cihazla beraber kullanılabilir, kullanım sırasında yüksek basınçlara dayanabilir ve patlamamalıdır. Ayrıca bu tür cihazla kullanıldığında cihaz tarafından otomatik olarak algılanabilme özelliğinde olmalıdır
8. Hastane ihtiyacına göre ürün irrigasyon solusyonu 500ml(şişe) ile değişimi talep edilebilir.
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.

(4637) SOLUSYON SODYUM HYALURONATE (OFTALMIK KULLANIM)

Açıklama : SOLUSYON SODYUM HYALURONATE (OFTALMIK KULLANIM)

1. Göz içi cerrahilerde kullanılmak amacıyla hazırlanmış olmalı.
2. Steril kullanıma hazır cam enjektörü içinde ve ambalajında 27 G ön kamera kanülü ve aynı renkte kanül kilit halkası içermelidir.
3. Her bir flakonda en az 0,85ml, 10-14mg/ml Sodyum Hylaüronat içermeli, Viskozitesi 50000+/-20000 MPaS olmalıdır.
4. Teklif edilen malzemenin örneği ve kataloğu sunulmalı ve kutusunda katalog ve seri numarası bulunmalı.
5. Şartnameye cevaplar tek tek ve yukarıdaki sıraya göre verilmelidir, sıraya göre verilmeyen teklifler değerlendirmeye alınmayacaktır.
6. PH değeri 6,8-7,4 arası olmalıdır.
7. %1 veya %1,4 NaHA olmalıdır.
8. Moleküler ağırlık en az 2500000 dalton olmalıdır.
9. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 18 ay 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.
14. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

(4878) RETROBULBER IGNE

Açıklama : RETROBULBER IGNE

1. 0.50 x38 mm 25 G ölçülerinde atkinson tipi retrabulbar kanül olmalıdır.
2. Yuvarlak uçlu, 0,5mm, çaplı 3,5- 4cm uzunluğunda 25G olmalıdır.
3. Tek kullanımlık, steril ambalajında olmalıdır.
4. Göz ameliyatlarında kullanılmak üzere imal edilmiş olmalıdır.
5. İçinde akışkanlığı engelleyecek çapak benzeri şeyler olmamalıdır.
6. Depoya teslim edildiği andan itibaren en az 2 yıl raf ömrü olmalıdır.
7. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
8. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
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. 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. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.