



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2023545

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 13/02/2023 TARİHİ, SAAT 13:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

ALİ ÖZSOY

GERÇEKLEŞTİRME GÖREVLİSİ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	DI-100 RAPID INFUSION DEVICE SETİ	100,00	ADET
2	GUIDING KAT.7F XBLAD 3.5	75,00	ADET
3	GUIDING KATETER JR 4 7F	30,00	ADET
4	FIBER-OPTİK INTRA AORTIC BALON KATETER	15,00	ADET
5	KATETER HEMODİYALİZ KALICI ERİSKİN 14.5 FR SİMETRİK UCLU	75,00	ADET

TEKLİF NO : 2023545

NOT : ÖDEMELER 180 GÜNDÜR TEKLİFLERDE MARKA MODEL VE UBB KODU BELİRTİLMELİDİR

İLGİLİ KİŞİ : MÜGE SAL

TEL :

E-MAIL : muge.aker@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.

193.0002.000	DI-100 RAPID INFUSION DEVICE SETİ	ADET	100
219.0023.000	GUIDING KAT.7F XBLAD 3.5	ADET	75
219.0052.000	GUIDING KATETER JR 4 7F	ADET	30
244.0275.000	FIBER-OPTİK INTRA AORTIC BALON KATETER	ADET	15
218.0345.000	KATETER HEMODIALİZ KALICI ERİSKİN 14.5 FR SİMETRİK UCLU	ADET	75

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(7740) FIBER-OPTİK INTRA AORTIC BALON KATETER

Açıklama : FIBER-OPTİK INTRA AORTIC BALON KATETER

1. Balon kateterleri fiber optik kateter uyumlu olan Intra Aortic
2. Pompalarında kullanılabilir özellikte olmalıdır.
3. Kateteri sağlayan firma, hastanedeki Intra-aortik balon pompasıyla bağlantıyı mümkün kılan adaptörü her kateter ile birlikte vermelidir
4. Intra-Aortik Balon Kateteri co-lumen shaft tasarımına sahip olmalıdır.
5. Intra-Aortik Balon Kateteri esnek olmalıdır ve vaskülatüre kolay olmalıdır.
6. Intra-Aortik Balon Kateteri firmaya ait en son model pompa ile kullanıldığında iki saatte bir otomatik olarak veya hastanın durumu değiştiğinde anında invivo kalibrasyon yapabilmelidir.
7. Intra-Aortik Balon Kateteri 0.018 inç guidewire üzerinden yerleştirilebilmelidir.
8. Intra-Aortik Balon Kateterinin hemostasis cihazı hariç yerleştirilebilir uzunluğu 723mm olmalıdır
9. Sarılı balon çapı ve kateter shaft çapı 7Fr. Olmalıdır. Balon ve shaft çapları arasında farklılık olmamalıdır. Kateter shaftı ve balon arasında geçiş inişli olmamalıdır.
10. Kateter gövdesi ile balonun sarılı hali arasında düzgün bir geçiş olmalıdır.
11. 7 Fr. Intra-Aortik Balon Kateterinden istenildiğinde 40 ve 34cc temin edilebilmelidir.
12. Kateter ve yerleştirme kiti lateks içermemelidir
13. Intra-Aortik Balon ile birlikte 1(bir) adet yerleştirme kiti verilebilmektedir
14. Yerleştirme kiti aşağıda listelenen içeriğe sahip olmalıdır:
 - 14.1. 6" (15cm) Reinforced Sheath Introducer Dilator ile,
 - 14.2. Bir adet 18 gauge Anjiyografik İğne,
 - 14.3. Bir adet Stepped Dilator,
 - 14.4. Bir adet 0.018" X 145cm 3mm J PTFE Stainless Steel Guidewire,
 - 14.5. Bir adet 0.035" X 55cm Stainless Steel Guidewire,

- 14.6. Bir adet 3 yollu musluk,
- 14.7. Bir adet Male Luer Lock Cap
- 14.8. Bir adet 6ft Kateter Extender
15. Kateter sheatless kullanıma uygun olmalıdır. İstenildiğinde kateter sheat ile yerleştirilebilmelidir.
16. Bütün balon ve kateter materyali FDA ve ISO biyo uyumluluğunu karşılamalıdır.
17. Ürün tek kullanımlık olmalıdır.
18. GENEL ÖZELLİKLER
 - 18.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 18.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 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.

(5847) DI-100 RAPID INFUSION DEVICE SETİ

Açıklama : DI-100 RAPID INFUSION DEVICE SETİ

1. Set hızlı sıvı kan akışına izin verecek ve bu sırada da etkin ısıtma sağlayacak yapıda olmalıdır.
2. Setin ısıtıcı bölümü alüminyumdan imal edilmiş olmalıdır.
3. Setin akış hızı 30-950 ml/dak. olacaktır.
4. Bu yüksek akışı sağlayabilmek amacı ile setin çift drip chamber (damla odacığı) bulunmalıdır.
5. Setin priming volümü 73ml den az olmayacaktır.
6. Set steril paketlerde bulunmalıdır.
7. Set Smiths marka Level 1 Fast Flow sistemine uygun olacaktır.
8. GENEL ÖZELLİKLER
 - 8.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 8.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 8.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 8.4. Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgg.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.

- 8.5. 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.
- 8.6. 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.
- 8.7. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5185) KATETER HEMODIALİZ KALICI ERİSKİN 14.5 FR SİMETRİK UCLU

Açıklama : KATETER HEMODIALİZ KALICI ERİSKİN 14.5 FR SİMETRİK UCLU

1. Hemodiyaliz için uzun süreli damar,yolu sağlamak için İnternal Jugular Vene uygulanabilir olmalıdır.
2. Kateter 14,5 fr simetrik veya ayırık uçlu 19cm, 23cm, 24 cm(~/+ 1cm),28cm,32cm(~/+ 1cm),36cm (~/+ 3cm)-55cm olmalıdır. Alınması planlanan kateter ölçü sayıları Nefroloji Bilim Dalı tarafından belirlenecektir.
3. Kateter düz olmalıdır.
4. Kateter yuvarlak dizayn edilmiş olmalıdır.bu özelliği ile kolay takılmalı ve hasta konforunu arttırmalıdır.
5. Kateter yüksek biouyumlu poliüretan materyalden (karbotan) yapılmış olmalı ve damar yapısına uyum sağlamalıdır.Bu özelliği ile yüksek hasta toleransı sağlamalıdır.
6. Kateter materyal yapısından dolayı kink yapmaya dirençli olmalıdır.
7. Bu poliüretan dizayn ile betadin ve alkol tabanlı dezenfektanlara uyum sağlamalıdır.
8. Kateter ameliyatla ada Seldinger tekniği ile takılmaya uygun olmalıdır.
9. Kateterin implante edilebilen cuff kısmı güvenli iç fiksasyon sağlamalıdır ve enfeksiyonlara karşı bariyer oluşturmalıdır.
10. Kateterin dikiş kanatları güvenli dış fiksasyon sağlamalıdır.II.Kateterin %5 den daha az resirkülasyon oranı olmalıdır.
11. Kateterin daha kolay kullanımı için priming volumü extensin line üzerinde yazılı olarak belirtilmelidir.
12. Akış oranı 400 ml/min olabilmelidir.
13. İki lümenli kateter üzerinde arter yolu için kırmızı,ven yolu için mavi renkli birer klemp veya konnektör bulunmalıdır.
14. Hemoflow Kateter Seti tek bir ambalaj içerisinde kullanıma sunulmuş olup aşağıdaki malzemelerden oluşmalıdır.
 - 14.1. 1 adet çift lümenli düz, 14,5fr-16fr cufflı kateter
 - 14.2. 1 adet giriş iğnesi olmalıdır.
 - 14.3. 1 adet J tip kılavuz tel olmalıdır.
 - 14.4. 2 adet vessel dilatörü olmalıdır.
 - 14.5. 2 adet injection cap olmalıdır.
 - 14.6. 1 adet metal,delici uçlu tunneling tool (trokar) olmalıdır.
 - 14.7. 1 adet valfli PTFE peelaway sheath olmalıdır.Bu özelliği ile hava embolisi ve kan sızıntısı riskini minimize etmelidir.

- 14.8. Kateter kitinde 1 adet Adhesive Wound Dressing olmalıdır.Şayet,bu pansuman seti kateter kitinin içinde yoksa kateter kiti sayısı kadar ilgili firma tarafından dışarıdan temin edilebilmelidir
15. Kullanım esnasında malzeme ile ilgili üretimden kaynaklanan ve/veya başka sorunlar olması halinde malzemeleri geri alma ve değiştirme taahhüdü verilecektir.
16. İhaleye iştirak edecek firma katetere ait CE belgesini mutlaka ihale dosyasına koyacaktır.
17. GENEL ÖZELLİKLER
 - 17.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 17.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 17.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 17.4. 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.
 - 17.5. 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.
 - 17.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10703) GUIDING KAT.7F XBLAD 3.5

Açıklama : GUIDING KAT.7F XBLAD 3.5

1. Uç dizaynı anatomik ihtiyaçlar doğrultusunda çeşitli açılarda ve yapıda olmalıdır.
2. Birebir torque yapabilmeli.
3. Üç lümeni 6F için en az 0.07", 7F için 0,08", 8F için 0.09 inch olmalıdır.
4. Gövdesi en az 2 X 2 tel sargılı yapıda,veya Full Wall Technology ile üretilmiş, ucu atravmatik ve yumuşak olmalıdır.
5. İyi back-up support vermelidir.
6. Femoral (Judkins) Sağ, Femoral (Judkins) sol, Amplatz, Extra back up destek sistemli (aort'un karşı duvarından destek alarak stent, balon ve guide'a destek verecek şekilde) geniş versiyon yelpazesi olmalıdır.
7. İşlem uzadığı zaman şeklini kaybetmemelidir.
8. Ucu disseksiyona yol açmayacak şekilde yumuşak olmalıdır.
9. İhaleyi kazanan firma, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan guiding kataterleri istenilen konfigürasyondaki guiding katater ile değiştirmeyi kabul edecektir.
10. Guiding katater teker, teker ambalajlanmış steril paketlerde olmalı ve paketler üzerinde uluslararası standartlara uygun guiding katater ölçüleri, kod numarası, lot numarası ve son kullanma tarihi belirtilecektir.
11. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 2 yıl miatlı olmalıdır.
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' nun 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.

(4865) GUIDING KATETER JR 4 7F

Açıklama : GUIDING KATETER JR 4 7F

1. Uç dizaynı anatomik ihtiyaçlar doğrultusunda çeşitli açılarda ve yapıda olmalıdır.
2. Birebir torque yapabilmeli.
3. Üç lümeni 6F için en az 0.07", 7F için 0,08", 8F için 0.09 inch olmalıdır.
4. Gövdesi en az 2 X 2 tel sargılı yapıda,veya Full Wall Technology ile üretilmiş, ucu atravmatik ve yumuşak olmalıdır.
5. İyi back-up support vermelidir.
6. Femoral (Judkins) Sağ, Femoral (Judkins) sol, Amplatz, Extra back up destek sistemli (aort'un karşı duvarından destek alarak stent, balon ve guide'a destek verecek şekilde) geniş versiyon yelpazesi olmalıdır.
7. İşlem uzadığı zaman şeklini kaybetmemelidir.
8. Ucu disseksiyona yol açmayacak şekilde yumuşak olmalıdır.
9. İhaleye katılan Firmalar numune en az 3 örnek getirecek ve Kardiyoloji AD da bu numuneler olgularda denendikten sonra uygun olup olmayacağına karar verilecektir.
10. İhaleyi kazanan firma, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan guiding kataterleri istenilen konfigürasyondaki guiding katater ile değiştirmeyi kabul edecektir.
11. Guiding katater teker, teker ambalajlanmış steril paketlerde olmalı ve paketler üzerinde uluslararası standartlara uygun guiding katater ölçüleri, kod numarası, lot numarası ve son kullanma tarihi belirtilecektir.
12. Teslim edilen her bir malzeme teslimat tarihi itibarı ile en az 2 yıl miatlı olmalıdır.

13. GENEL ÖZELLİKLER

- 13.1.** Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 13.2.** Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 13.3.** 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.
- 13.4.** 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.
- 13.5.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.