



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2024745

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 14/02/2024 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

NUMARAYA FAKSLA BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	BLOOD CARDIOPLAGIA HEAT EXCHANGE	120,00	ADET
2	ENDOVENOZ RF / LAZER ABLASYON KATETERİ	100,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 2024745

NOT : ÖDEMELER 180 GÜNDÜR. TEKLİFLERDE MARKA MODEL UBB BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE ÖZBAY

TEL :

E-MAIL : simge.ozbay@deu.edu.tr

FAX : 0 232 412 24 27 - 412 21 93 - 412 21 99

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/4

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

244.0016.000	BLOOD CARDIOPLAGIA HEAT EXCHANGE	ADET	120
244.0232.000	ENDOVENOZ RF / LAZER ABLASYON KATETERİ	ADET	100

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5096) BLOOD CARDIOPLAGIA HEAT EXCHANGE

Açıklama : BLOOD CARDIOPLAGIA HEAT EXCHANGE

- Sistem kan kardiopleji sıvısını kalbe pompalayan "double segment pump" özelliğine sahip olmalıdır.
- Kan Kardiopleji Seti oksijenatörden kan alacak bir hatta ve kardiopleji sıvısını taşıyacak diğer bir hatta sahip olmalıdır. Bu iki hat pompadan geçtikten sonra bir "Y" konektörle birleşmelidir.
- Sistem Kardiopleji solüsyonunu 4:1 oranında vermelidir.
- Sistem, kan kardiopleji sıvısını ısıtmayı yada soğutmayı sağlayan ısı değiştiriciye sahip olmalı, bu ısı değiştiricinin 1lt/dk daki performans faktörü 0.90'ın üzerinde olmalıdır.
- Sistemdeki sıvının ısını ölçen ısı portu YSI 400 Serisi problara uygun olmalıdır.
- Kan Kardiopleji Seti, kan kardioplejisi solüsyonunu hastaya taşıyacak masa hattına sahip olmalı, masa hattı ile pompa hattı birbirine pos-lock sistemiyle birleştirilmiş olmalıdır.
- Kan Kardiopleji Seti kendine ait bir tutucuya sahip olmalıdır.
- Set, steril ambalajlarda teslim edilmelidir.
- Online basınç izlenebilmeli, basınç 280 mm/Hg ın üzerine çıktığında sızıntı olmamalı, pompayı durdurabilmelidir(Kullanılan pompanın özelliği buna uygundur).
- Setin yanında en az 2 adet ısı probu verilmelidir.

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 1 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; 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.ün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
- 11.5. 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.
- 11.6. 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

(11841) ENDOVENOZ RF / LAZER ABLASYON KATETERİ

Açıklama : ENDOVENOZ RF / LAZER ABLASYON KATETERİ

1. Kateter, variköz venlerin endovasküler koagülasyonu için özel olarak tasarlanmış olmalıdır.
2. RF Kateterin ısıtma alanında ki sıcaklık 5 sn içinde 120 °C veya pedala basıldığı andan itibaren 120°C ulaşmalıdır. Lazer kateter için pedala basıldığı andan itibaren istenilen güç değerine anında ulaşabilmelidir.
3. RF Kateterin uzunluğu 100cm ve 60 cm, lazer kateterin uzunluğu 250 cm olmalıdır.
4. Kateter 6F-7F introducerla kullanılabilir olmalıdır.
5. RF Kateterin ısıtma elemanının uzunluğu 3 cm ve 7 cm olmalıdır. Lazer fiberinin üst yüzeyinde fiberin damar içinde edeceği hareket miktarını belli edecek markerlar bulunmalıdır, radyal uç uzunluğu 1.5 cm olmalıdır.
6. Kateter pıhtılaşmayı ve yapışmayı önleyen bir tasarıma sahip olmalıdır.
7. RF Kateter kullanılması durumunda kateter üzerinde 0.025 guidewire geçebilmesi için kanal bulunmalıdır.
8. RF Kateterin uç kısmında sıcaklık değişimini algılayabilen termo-couple sensör olmalıdır. Lazer kateteri için bu özelliğe ihtiyaç bulunmamaktadır.
9. RF Kateterin uç bölgesinde bulunan ısıtma elemanı hedeflenen tedavi bölgesine termal enerjiyi iletmeli ve termo-couple sensor tarafından ölçülen tedavi ısısının anlık değeri sürekli olarak RF jeneratörden gözlemlenebilmelidir. Lazer kateteri içinse tedavi süresince uygulanan güç ve joul Lazer cihazından anlık olarak gözlemlenebilmelidir. İşlem sırasında fiberin yapısal bütünlüğünü korumalı ve karbonize olmadan iş görebilmelidir.
10. RF jeneratör, kateter ısısını 120 °C seviyesinde tutmak için gerekli olan güç ve enerji ayarlamasını otomatik olarak yapmalıdır veya 120 °C seviyesinde tutmak için gerekli gücü otomatik ayarlamalıdır. Lazer cihazı 1470nm diyod lazer sistemi ile çalışmalı ve işlemin yapılması için gereken güç en az 15watt (±3) ayarlanabilir olmalıdır.
11. RF ablasyon için; enerji iletimi RF jeneratörden bağımsız olarak kateter sapı üzerindeki düğmeye basılarak başlatılabilmelidir. Tedavinin ani olarak kesilmesinin gerektiği acil durumlarda, kateter üstündeki düğmeye tekrar basılarak enerji iletimi durdurulabilmelidir. Lazer jeneratörü için; tedavinin ani olarak kesilmesinin gerektiği acil durumlarda, cihazda bulunan butona basılarak enerji iletimi durdurulabilmelidir.
12. Kateter ile birlikte kullanılacak RF/Lazer jeneratör cihazı, çıkış gücünü ve işlem süresini ölçebilmeli ve görüntülemelidir
13. RF/Lazer jeneratör cihazı üzerinde LCD ekran üzerinde, veri görüntüleme, kullanıcı alanı dokunmatik olup işlem sırasında cihazın durumu hakkında bilgi görüntülenmelidir.
14. RF/Lazer jeneratör cihazında, işlem güvenliği açısından kullanıcıyı uyarmak için görsel ve işitsel ikazlar bulunmalıdır.
15. RF/Lazer jeneratörü operasyon sırasında, kullanıcı hatasında kateterin iribatı kesildiğinde veya jeneratörde bir hata saptadığında işlemi otomatik olarak yada manuel olarak durdurabilme özelliğine sahip olmalıdır.
16. Cihazın ağırlığı optimum olmalıdır. (2-10 kg)
17. Kateter, steril ve tek kullanımlık olup, orijinal kutusunda olmalı, kutu üzerinde son kullanma tarihi yazılı olmalı ve teslim tarihinden itibaren en az 2 yıl miatlı olmalıdır.
18. Operasyon esnasında kullanılacak olan, RF/Lazer jeneratör cihazı tedarikçisi yüklenici firma gerçekleştirmelidir.
19. Her bir endovenöz rf/lazer ablasyon kateteri için 1(bir) adet intraducer sheath ücretsiz verilecektir.
20. Tüm malzemeler kullanılabildiği kadar 1(bir) adet RF/Lazer jeneratörü ve 1(bir) adet ultrason cihazı KVC ameliyathanesine teslim edilecektir
21. GENEL ÖZELLİKLER
 - 21.1. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 21.2. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 21.3. 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.
 - 21.4. 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.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

12/02/2024 16:50:03

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