



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 2024550

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 07/02/2024 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	ARTER-VEN FISTUL İGNESİ 16	750,00	ADET
2	CİFT KAFLI CURLED TENKOF KATETER(ERİSKİN)	5,00	ADET
3	OTOMATİK STERİL BIOPSI İGNESİ 18 G 20 CM	150,00	ADET
4	HEMODİYALİZ SOLUSYONU BİKARBONATLI BAZIK 6LT	600,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 2024550

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.

1/5

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

204.0004.000	ARTER-VEN FISTUL İGNESİ 16	ADET	750
218.0022.000	CİFT KAFLI CURLED TENKOF KATETER(ERİSKİN)	ADET	5
196.0005.000	OTOMATİK STERİL BIOPSI İGNESİ 18 G 20 CM	ADET	150
204.0011.011	HEMODİYALİZ SOLUSYONU BİKARBONATLI BAZIK 6LT	ADET	600

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4824) ARTER-VEN FISTUL İGNESİ 16

Açıklama : ARTER-VEN FISTUL İGNESİ 16

- Her iki sette de iğne bitimi sabitleme kebeği olmalıdır. (döner kelebek tercih nedenidir.)
- Her iki sette de tırnak ayarlı klemp ve pasolu kapak olmalıdır.
- İğne uçları plastik koruyucu içinde olmalıdır.
- İğneler steril olmalı, sterilliğini steril tarihinden itibaren 2 yıl korunmalıdır.
- İğnelerin paketleri üzerinde üretim tarihleri çap, boy sterilizasyon şekli gibi teknik özellikleri belirtilmelidir.
- İğneler tüm universal sette uyumlu olmalıdır.
- Fistül iğnesi 15-16- 17G olmalıdır. Miktarlar ihtiyaca göre düzenlenecektir.
- Arter iğnesi üzeri delikli olmalıdır.
- Hemodiyaliz ünitesinden uygunluk belgesi olmalıdır.

10. GENEL ÖZELLİKLER

- 10.1.** Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 10.2.** Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 10.3.** Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 10.4.** 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.
- 10.5.** 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.
- 10.6.** 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

(11792) OTOMATİK STERİL BIOPSI İGNESİ 18 G 20 CM

Açıklama : OTOMATİK STERİL BIOPSI İGNESİ 18 G 20 CM

1. Biyopsi iğneleri 14, 16, 18 ve 20 gauge ölçüsünde olmalıdır.
2. Biyopsi iğnelerinin uzunluğu 10-15-20 cm alternatiflerinde olmalıdır.
3. Biyopsi iğneleri hafif ve ergonomik olmalıdır.
4. Biyopsi iğneleri üstün örnekleme kabiliyetine sahip olmalıdır. Notch uzunluğu 19mm olmalıdır.
5. Biyopsi iğneleri throw uzunluğu 22 mm olmalıdır.
6. Biyopsi iğneleri bir adet ürünün altında bir adet ise ürünün yanında olmak üzere iki adet tetikleme mekanizması olmalıdır. Bu sayede değişik tutuş ve ateşleme tekniklerine olanak sağlamalıdır.
7. Biyopsi iğnelerinin Stylet ve Cannulası elektropolished olmalıdır. Bu sayede kesme performansı artırılarak, daha temiz ve ezilmemiş parçalar alınabilmelidir.
8. Biyopsi iğneleri coaxial biçimde çalışmalıdır ve iğnenin üzerinde 1cm aralıklarla marker bulunmalıdır.
9. Biyopsi iğneleri ekojenik uca sahip olmalıdır. Bu sayede ultrason altında rahatça görülebilmelidir.
10. Biyopsi iğneleri tam otomatik olmalıdır.
11. Biyopsi iğneleri ergonomik tasarıma sahip olmalıdır.
12. Biyopsi iğneleri, disposable ve kullanıma hazır steril ambalajında sunulmalıdır.
13. GENEL ÖZELLİKLER
 - 13.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 13.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 13.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 13.4. 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.
 - 13.5. 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.
 - 13.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(11928) HEMODİYALİZ SOLUSYONU BİKARBONATLI BAZİK 6LT

Açıklama : HEMODİYALİZ SOLUSYONU BİKARBONATLI BAZİK 6LT

1. Çözelti 1 :1,225 :32,775 R.O. su ile seyreltildiğinde diyalizat iyon konsantrasyonları $Na^+ = 138-140$ mmol / lt ; $K^+ = 1,0-3,0$ mmol / lt ve $Ca^{++} = 1,25-1,75$ mmol / lt değerleri arası, $Mg^{++} = 0,5ml - 1,00$ mmol / lt arası ; $Cl = 105 - 115$ mmol / lt arası; $CH_3COO = 2- 10,0$ mmol / lt arası ; $HCO_3 = 32-35$ mmol / lt arası olmalıdır. Ayrıca solüsyonlar glikozlu olacaktır.
2. Bazik bidon içerisindeki bikarbonat oranı %8.4 lük olmalıdır.
3. Çözelti (5 lt lik asidik 6 lt lik bazik) bidonlarda hava almayacak şekilde paketlenmiş, berrak ve tortusuz olmalıdır. Uygun saklama koşullarında özelliğini kaybetmeden 1 yıl saklanabilmelidir.
4. Bidonların üzerindeki etiketlerde, üretici firma, solüsyon içerikleri, ruhsat tarihi, imal tarihi, son kullanma tarihi, seri numaraları olmalıdır.
5. Çözelti 1 : 1,225 : 32,775 R.O. su ile seyreltildiğinde osmolaritesi 280 - 300 miliosmol/L olmalıdır.

6. Birinci maddede belirtilen dilüe edilmiş çözeltideki iyon muhteviyatından başka, diğer iyon konsantrasyonları sabit kalmak koşulu ile Ca++ (kalsiyum): 1,0 - 1,75 mmol/L ve K+ (potasyum): 1,0 - 3,0 mmol/L gibi değişik iyon konsantrasyonları içeren Asidik Konsantre temin edilebilmelidir.
7. Hemodiyaliz merkezinin ihtiyacına göre gerekli miktarlar periyodik olarak belirtilecektir.
8. Solüsyonların Aliminyum içeriği bağımsız bir kurumdan alınan bir raporla belgelenmelidir.
9. GENEL ÖZELLİKLER
 - 9.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 9.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 9.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 9.4. 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.
 - 9.5. 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.
 - 9.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(7412) CİFT KAFLI CURLED TENKOF KATETER(ERISKIN)

Açıklama : CİFT KAFLI CURLED TENKOF KATETER(ERISKIN)

1. Kateter silikon malzemeden üretilmiş olup 60-64 cm uzunluğunda olmalıdır.
2. Kateter üzerinde radyoopak şerit bulunmalıdır.
3. Kateterin kalınlığı iç çapı 2,5-3.0 mm, dış çapı 4,5-5.0 mm olmalıdır.
4. Kateter çift keçeli ve vücut içinde kalan kısmı helezonik kıvrımlı olmalıdır.
5. Kateterin keçelerinin genişliği 1 cm olmalıdır.
6. İki keçe arasındaki mesafe 5-7 cm olmalıdır.
7. Helozonik kıvrım uç uzunluğu 20-22 cm olmalıdır.
8. Helozonik kıvrım uç başlangıcı ile keçe arasındaki mesafe 12-14 cm olmalıdır.
9. Düz uç ile keçe arasındaki mesafe 18-22 cm olmalıdır.
10. Kateter steril paketlenmiş ve paket içinde 1 adet kateter,1 adet beta cap klemp,1 adet beta cap adaptörü ve 1 adet cap olmalıdır.
11. Ambalajın üzerinde son kullanma tarihi vb. bilgiler yer almalıdır.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 12.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 12.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

01/02/2024 14:49:44

- 12.4.** 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.
- 12.5.** 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.
- 12.6.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.