



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241257

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 01/03/2024 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	PTFE SUTUR	30,00	ADET
2	TORAX KATETER NO:36	200,00	ADET
3	VESSEL DILATOR	75,00	ADET
4	REMOVABLE RINGLI GRAFT 10MM X 70-80 CM	2,00	ADET
5	FEMORAL ARTER KANUL VE DILATOR 21 F	5,00	ADET
6	FEMORAL VENOZ KANUL 21 FR	5,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: GÜN

TEKLİF NO : 20241257

NOT : 20241257 NO LU TEKLİF MEKTUBU

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.

242.0038.000	PTFE SUTUR	ADET	30
218.0179.000	TORAX KATETER NO:36	ADET	200
244.0080.000	VESSEL DILATOR	ADET	75
244.0106.000	REMOVABLE RINGLI GRAFT 10MM X 70-80 CM	ADET	2
244.0262.000	FEMORAL ARTER KANUL VE DILATOR 21 F	ADET	5
244.0270.000	FEMORAL VENOZ KANUL 21 FR	ADET	5

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(10804) TORAX KATETER NO:36

Açıklama : TORAX KATETER NO:36

- 52 ± 5 cm uzunluğunda, plevra boşluğuna uyum sağlayan, esnek polimerden imal edilmiş bir kateter olmalıdır.
- Toraks kateteri travma oluşturmayan yuvarlatılmış, açık distal uca sahip olmalıdır.
- Kateterde doku emilimini engelleyen çapraz yan delikler bulunmalıdır.
- Toraks kateteri X Ray ışını altında görüntülenebilmek için radyopak çizgiye sahip olmalıdır.
- Kateterin üzerinde cm işaretli ölçek bulunmalıdır.
- Toraks kateteri her türlü bağlantıya uyacak şekilde tasarlanmış genişleyen proksimal uca sahip olmalıdır.
- Totaks kateteri düz olmalıdır.
- Toraks kateterlerinin düz olarak 16-36 aralığındaki her ölçüsü mevcut bulunmalıdır.
- Toraks kateteri tekli ve steril paketlerde sunulmalıdır.

10. 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.
- 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.
- 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

(10574) FEMORAL VENOZ KANUL 21 FR

Açıklama : FEMORAL VENOZ KANUL 21 FR

1. ECLS kanülleri venö- venöz ve veno-arterial kanülasyon uygulamalarına uygun olmalıdır.
2. ECLS kanülleri uzun dönem destek sağlamak amacıyla biyo uyumluluğu artırıcı bir kaplama ile kaplanmış olmalıdır. Arter ve venöz çapıtları bulunmalıdır.
3. ECLS kanül gövdeleri biyoyumlu polyuretandan mamül olmalıdır.
4. ECLS kanülleri yüksek akım sağlamak amacıyla düşük duvar kalınlığına sahip olmalı aynı zamanda tel ile desteklenmiş olmalıdır.
5. ECLS kanüllerinin kanülasyonu esnasında inroducerin sabit tutulması için kanülün intraducer kilit mekanizmasına sahip olması gerekmektedir.
6. ECLS kanüllerinin kanülasyon esnasında giriş derinliğini gösteren derinlik işaretleri olmalıdır.
7. ECLS kanüllerinin üzerinde maksimum giriş derinliğini belirten stop halkası bulunmalıdır.
8. ECLS kanüllerinin arter kanüllerinin ucunda bir çift kenar delikleri bulunmalıdır. Tüm kenar delikler king olmayı önleyici desteğe sahip olmalıdır.
9. ECLS kanüllerinin tamamı 0,038" klavuz tel ile perküten olarak yerleştirilmeye uygun olmalıdır.
10. ECLS kanüllerinin basınç farkı ve akış diyagramları belirtilmelidir.
11. ECLS kanülleri arter kanüllerde 15-17-19-21-23 Fr çaplarında çeşitliliğe sahip olmalıdır, kısa uzunluktaki arter kanüllerinin boyu 15cm, uzun olan arter kanülleri 23 cm uzunluğunda olmalıdır.
12. ECLS kanülleri venözkanüllerde 19-21-23-25 Fr. çaplarında çeşitliliğe sahip olmalıdır, kısa venöz kanüllerde 38cm olmalı, uzun venöz kanüllerinde uzunluk 55cm olmalıdır.

(5100) FEMORAL ARTER KANUL VE DILATOR 21 F

Açıklama : FEMORAL ARTER KANUL VE DILATOR 21 F

1. 16 Fr altının 1/4 konnektörü, 16 Fr ve üstünün 3/8 konnektörü olmalı; polyurethanenden mamul olmalıdır.
2. Femoral arter kullanıma uygun olmalıdır.
3. 6-8-10-12-14-16-18-20-22-24 +/- 1 Fr veya 2.00mm ile 8.00mm arasındaki ölçülerde olmalıdır.
4. En az 23 cm uzunluğunda olmalıdır.
5. ETO ile steril olmalıdır.
6. Kink yapmasını engellemek için spiralli olmalıdır.
7. Steril olmalıdır.
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; 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.
 - 8.5. 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.

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

(5107) VESSEL DILATOR

Açıklama : VESSEL DILATOR

1. Safen ven gibi bypass greftlerinin kontrolü için yapılmış kanüldür.
2. Tek tek steril paketlerde bulunmalıdır.
3. Ürünün üzerinde ve/veya ambalajı üzerinde CE işareti bulunacaktır.
4. GENEL ÖZELLİKLER
 - 4.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 4.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 1 yıl olmalıdır.
 - 4.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 4.4. 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.
 - 4.5. 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.
 - 4.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(5247) PTFE SUTUR

Açıklama : PTFE SUTUR

1. ePTFE den üretilmiş olmalıdır.
2. Farklı sayılarda ve 4 farklı kalınlık ve farklı iğne boylarında suture alınacaktır.
3. Ürün tek tek steril ve orjinal ambalajında olup, ambalaj üzerinde sterilizasyon ve son kullanma tarihi üretim parti numarası belirtilmiş olmalıdır.
4. Son kullanma tarihi teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
5. CE belgesi olmalıdır.
6. Teklif edilen ürün TITUBB ye kayıtlı ve Sağlık Bakanlığı onaylı olmalıdır.
7. Firma TITUBB ye kayıt belgesini ihale dosyasında ibraz etmelidir.
8. Ürün numune üzerinden değerlendirilecektir.



DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

27/02/2024 11:49:04

(9858) REMOVABLE RINGLI GRAFT 10MM X 70-80 CM

Açıklama : REMOVABLE RINGLI GRAFT 10MM X 70-80 CM

1. Greft PTFE den mamul olmalıdır.
2. Greft 3 kereye kadar steril edilebilmelidir.
3. Greft ince duvar kalınlığı 0.39mm den fazla olmamalıdır.
4. Malzeme 10mm çapında ve 80 cm uzunluğunda ve %75'inden fazlası tek tek çıkarılabilir ringli olmalıdır.
5. teslim edilen ürün teslim tarihi itibarıyla en az iki yıl miatlı olmalıdır.