



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20241934

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 28/03/2024 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	HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENSİ	600,00	ADET
2	KOMBINE VITREKTOMİ SETİ 25G	42,00	ADET
3	ON VITREKTOMİ PROBU II	24,00	ADET
4	FAKO BİCAGI 2.4 MM	600,00	ADET
5	GOZ İCİ DENGELİ TUZ SOLUSYONU	500,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20241934

NOT : TEKLİFLERDE MARKA MODEL UBB BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SİMGE 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.

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

212.0001.000	HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENSİ	ADET	600
212.0144.000	KOMBİNE VITREKTOMİ SETİ 25G	ADET	42
212.0151.000	ON VITREKTOMİ PROBU II	ADET	24
212.0152.000	FAKO BİCAGI 2.4 MM	ADET	600
212.0153.000	GOZ İCİ DENGELİ TUZ SOLUSYONU	ADET	500

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(7788) FAKO BİCAGI 2.4 MM

Açıklama : FAKO BİCAGI 2.4 MM

- 2.4mm lik çift yüzeyi keskinleştirilmiş (bevelup ve beveldown) olmalıdır.
- Polisöfondan imal edilmiş ve yüksek sıcaklıklara dayanabilen sapı olmalıdır.
- Bıçağın üzerinde UBB kodu, lot numarası, son kullanma tarihi bulunmalıdır.
- Bıçaklar mikroskop altında parlamamalıdır.
- 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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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.

(12179) HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENSİ

Açıklama : HIDROFOBİK KATLANABİLİR GOZ İCİ LENSİ

- Monoblok (tek parçadan mamül) akrilat metakrilat'tan üretilmiş olmalı,haptikler yapıştırma olmamalıdır.
- Tamamen hidrofobik yapıda optiğe sahip olmalı. Kaplama olmamalıdır. (sıvı ile doldurulmuş flakonlar içinde olmamalıdır.)
- Lenlerin su içeriği %5'ten fazla olmamalıdır.
- Refraktif indeksi enaz 1.46-1.55 olmalıdır.
- 6.0mm optik çapında olmalıdır.
- Toplam lens uzunluğu 13.0mm olmalıdır.

7. UV koruyucu olmalıdır.
8. Optik haptik düzlemi arasında açılmalıdır.
9. Haptikler modifiye L veya C olmalıdır.
10. Ön kamera derinliği 5,2-5,6 mm olmalıdır.
11. A sabiti 118,4-119,1 olmalıdır.
12. EQ ile steril edilmiş olmalıdır.
13. Lensler aşağıdaki belirtilen 2 (iki) özellikten en az birine sahip olmalı ve dioptri aralığı geniş olması yüksek dioptrili hastaları sevk etmememiz için vazgeçilmez bir özelliktir.
 - 13.1. Asimetrik bikonveks optik yapısı ve planar haptik olmalı ve +6.0 ile +30.0 dioptri aralığında olmalıdır. Bu bilgiler ürünün üzerinde, kataloğunda ve prospektüsünde yazılı olmalıdır.
 - 13.2. Bikonveks, optik yapısında olmalıdır. +6.0 ile +30 dioptri aralığında 0.5 dioptrileri ve +30 ile +34 dioptri 1.0 dioptri aralığında olmalıdır. Bu bilgiler ürünün üzerinde, kataloğunda ve prospektüsünde yazılı olmalıdır.
14. Lenslerin miatları teslim tarihinden itibaren en az 3 yıl miatlı olmalıdır.
15. Teklif edilen lenslerin bütün dioptriler en fazla 2.2-2.4 mm kesinden arası rahatça implant edilebilmelidir.
16. Unfolder ve kartuş sistemi hasta güvenliği açısından teklif edilen lens ile aynı marka olmalı ve bunların ubb kaydı olmalıdır. Teklif veren firmalar teklifleri ile birlikte katalog vermelidir.
17. Kelebek kartuş sistemleri haptiklerin kırılmasına neden olacağı için kabul edilmeyecektir.
18. Teslimatta 1 adet reusable lens folder ve her lens için 1 adet katlama kartuş verilecektir.
19. Teklif veren firma malzemenin kullanılabilmesi için 2 adet lens katlama forcepsi ürünlerle birlikte teslim etmelidir.
20. Teklif veren firmalar lenslerin ölçü değişimlerini 72 saat içinde yapacağına dair taahhünameyi teklifleri ile birlikte vermelidir.
21. Teklif veren firmaların teklif ettikleri lensler aynı marka ve aynı model olmalı ve teknik özelliklerimizi karşılamalıdır. Karşılamayan ürünler kabul edilmeyecektir.
22. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
23. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
24. 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.
25. 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.
26. 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.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

2. Beher ml'de Sodyum klorür (NaCl) %0,64, Potasyüm klorür (KCl) %0,075, kalsiyum klorür dihidrat ($\text{CaCl}_2 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) %0,048, magnezyum klorür heksahidrat ($\text{MgCl}_2 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$) %0,03, sodyum asetat trihidrat ($\text{C}_2\text{H}_3\text{NaO}_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$) %0,39, sodyum sitrat dihidrat ($\text{C}_6\text{H}_5\text{Na}_3\text{O}_7 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$) %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 transfüzyon aparatının torbanın iç çeperine zarar vermemesi ve aseptik olarak takılabilmesi için tıpanın üzerinde işaretli alanı olmalıdır.
7. Gerekğinde göziçi basıncını algılayan bir cihazla beraber kullanılabilmesi, kullanım sırasında yüksek basınçlara dayanabilmesi 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 eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş 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.

(7803) ON VITREKTOMİ PROBU II

Açıklama : ON VITREKTOMİ PROBU II

1. Prob özel olarak imal edilmiş dayanıklı plastik bir kutu içerisinde ve steril olarak hazır bulunmalıdır.
2. Probun steril kutusunun üzerinde üreticisi, üretim ve son kullanma tarihleri, UBB kodu, lot numarası ve sterilizasyon edildiği teknik bulunmalıdır.
3. Steril paket içerisindeki prob giyotin tipinde olmalıdır ve probun eğrilmesini önlemek ve probun fiziksel durumunu paket açmadan görmek amacıyla üzerinde koruyucu plastik muhafazası bulunmalıdır.
4. Prob paslanmaz çelikten imal edilmiş olmalıdır ve en az 23Ga kesiden geçebilecek lumen genişliğine sahip olmalıdır.
5. Probun kesim hızının yüksek hızlarda bile gerçek değerini koruyabilmesi için prob içinde yaylı kesim mekanizması sistemi değil birbirinden bağımsız hava kanalları olmalıdır.
6. Prob 4000 kesi / dakika kesim hızına ulaşılabilir. Giyotin probun ucundaki kesim yerini anlayabilmek amacıyla probun elle tutulan yerinde bunu işaret eden işaret bulunmalıdır.
7. Prob bi-manuel ön vitrektomi yapabilme imkanı sağlamalıdır. Bunun için steril paket içinde irrigasyon için irrigasyon kanülü de bulunmalıdır.
8. Probun tubing sistemlerine ve cihaz üzerinde olan bağlantılarını kolaylaştırmak amacıyla farklı renkte bağlantılar kullanılmış olmalıdır.
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.

(12228) KOMBINE VITREKTOMİ SETİ 25G

Açıklama : KOMBINE VITREKTOMİ SETİ 25G

1. Set ihale ile birlikte kullanıma verilecek olan cihazla uyumlu olmalıdır.
2. Paket ile 23 Gauge, 25 Gauge veya 27 Gauge hem ön hemde arka segment cerrahisi kaset değiştirilmeden yapılabilir.
3. Paket; direct venturi sisteme uygun, venturi odacığına sahip ve aynı zamanda peristaltik drenaj pompasına da uygun kaset içermelidir.
4. Bu kaset, drenaj sensörü tarafından algılanıp , istenildiği gibi çalışması için , şeffaf ve dayanıklı plastikten imal edilmiş olmalıdır.
5. Paket; 7500 kesi/dakika pnömantik radial kesi yapabilen vitrektomi probuna bünyesinde bulundurulmalıdır.
6. Paket; fibroprik illuminatör ,4 mm 'lik infüzyon kanülü , m.v.r. bıçak (valfli trokar seti kullanıma hazır halde) ,serum setive infüzyon hattı tubing seti , şeffaf naylondan imal edilmiş cihaz ön panel örtüsü ,otomatik üç yollu musluk , 20 cc.'lik enjektör ve yukarıda bahsedilen kasete uygun atık torbası içermelidir .
7. Paket; irrigasyon ve aspirasyon tubing bağlantıları içermelidir.
8. Irrigasyon ve aspirasyon hattı konjektörleri cihazın us hp uygun olarak yanlış bağlantıya imkan vermeyecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
9. Irrigasyon ve aspirasyon hatları farklı renkte olmalıdır.
10. Paket, içinde 2 adet 0.9 mm dış yüzeyi sürtünmeye bağlı travmayı minimuma indirmek için tekrar pürüzsüzleştirme işlemi uygulanmış (micro smooth) sleeve (1 adet fako hp leri için kabarcık engelleyici şeffaf parçacıklı ; 1 adet ise tipleri değiştirilebilen 1/a hp'leri için , 2 adet test chamber (test odacığı) ,1 adet plastik 1/a tip sıkıştırıcı içeren ayrı bir ambalaj olmalıdır.
11. Paket içindeki atık torbası , mikrobiyolojik ve diğer laboratuvar testleri için enjektör ile örnek almaya yarayan silikon bir sisteme sahip olmalıdır.
12. Yukarıda adı geçen tüm sarf malzemeler, özel olarak imal edilmiş , mukavim , plastik bir kutu içerisinde , steril olarak bulunmalıdır.
13. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, üretim tarihi, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
14. Paketin nereden güvenle açılabilirliğini gösteren bir işaret bulunmalıdır.
15. Hastanemizde ihtiyaca göre 23G, 25G veya 27 Gauge talep edilebilir.
16. Paket cihazın üretici firması tarafından üretilmiş olmalıdır.
17. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
18. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
19. 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

20. 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.
21. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.