



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20242861

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 16/05/2024 TARİHİ, SAAT 10:00 'E/A KADAR

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

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

KAMİL KOÇAK

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	BLOOD CARDIOPLAGIA HEAT EXCHANGE	120,00	ADET
2	INTRA AORTIC BALON KATETER	20,00	ADET
3	TEFLON PLADGET (PEDIATRİK)	15,00	ADET
4	VENOZ KANUL NO:12	3,00	ADET
5	EPTFE VASCULAR GRAFT CONFIGURED FOR PEDIATRIC SHUNT	2,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20242861

NOT : TEKLİFLERDE MARKA MODEL UBB BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE ÖZBAY

TEL :

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

*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.

244.0016.000	BLOOD CARDIOPLAGIA HEAT EXCHANGE	ADET	120
218.0060.000	INTRA AORTIC BALON KATETER	ADET	20
242.0041.000	TEFLON PLADGET (PEDIATRİK)	ADET	15
244.0072.000	VENOZ KANUL NO:12	ADET	3
244.0162.000	EPTFE VASCULAR GRAFT CONFIGURED FOR PEDIATRIC SHUNT	ADET	2

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(10950) VENOZ KANUL NO:12

Açıklama : VENOZ KANUL NO:12

- Kanül, vakaların femoral venöz kanülasyonunda kullanılabilir.
- Minimal invaziv kardiyak cerrahi vakaları için de uygundur.
- Kanül, Sağ Atrium oklüzyonuna olanak vermektedir.
- Kanülün 8,10,12, 14, 15,17,19,21,23,25,27,29 Fr ölçüleri bulunur.
- Kanül uzunluğu 8-14 Fr için 30 cm (± 2 cm), 15-17Fr için 50 cm, 19-21Fr için 55 cm, 23-25-27-29 Fr için 60 cm dir, hasta tipine göre boyut seçilebilir.
- Geleneksel IVC femoral yerleşimlerde yüksek akış oranı, düşük basınç sağlar.
- Kanül Bi-Kaval yetkinliğe sahiptir.
- Yan delikli tasarıma sahip olup, ikincil seviyedeki yan delikler ise hepatic ven düzeyinde konumlanabilmektedir.
- Thin-wall gövde tasarımı ile azami akış hızını desteklemektedir.
- Kanül paslanmaz çelik, spiral tel sarım yapı ile esnek ve kink rezistans yapıdadır.
- Tek parça non-phthalate pvc introducer mevcuttur.
- Kanül, uzatılmış konik yapıdak introducerinde derinlik göstergeleri sayesinde uyumlu bir şekilde yerleşimi ve pozisyonlama için üzeri işaretlenmiştir.
- Kanülün kolay yerleşimi için Fingerlet uç tasarımına sahiptir.
- Kanülün konnektörü 3/8" konneksiyona uygundur.
- Kanül ile ilgili basınç / akış verileri bulunmakta olup beyan edilebilir.
- Kanül gövdesi ince et kalınlığına imkan veren poliüretan mamül olmalıdır.

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 eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş 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.

(5096) BLOOD CARDIOPLAGIA HEAT EXCHANGE

Açıklama : BLOOD CARDIOPLAGIA HEAT EXCHANGE

1. Sistem kan kardioleji sıvısını kalbe pompalayan "double segment pump" özelliğine sahip olmalıdır.
2. Kan Kardioleji Seti oksijenatörden kan alacak bir hatta ve kardioleji sıvısını taşıyacak diğer bir hatta sahip olmalıdır. Bu iki hat pompadan geçtikten sonra bir "Y" konektörle birleşmelidir.
3. Sistem Kardioleji solüsyonunu 4:1 oranında vermelidir.
4. Sistem, kan kardioleji sıvısını ısıtmayı yada soğutmayı sağlayan ısı değiştiriciye sahip olmalı, bu ısı değiştiricinin 1lt/dk daki performans faktörü 0.90'ın üzerinde olmalıdır.
5. Sistemdeki sıvının ısını ölçen ısı portu YSI 400 Serisi problara uygun olmalıdır.
6. Kan Kardioleji Seti, kan kardioleji solüsyonunu hastaya taşıyacak masa hattına sahip olmalı, masa hattı ile pompa hattı birbirine pos-lock sistemiyle birleştirilmiş olmalıdır.
7. Kan Kardioleji Seti kendine ait bir tutucuya sahip olmalıdır.
8. Set, steril ambalajlarda teslim edilmelidir.
9. Online basınç izlenebilmeli, basınç 280 mm/Hg ın üzerine çıktığında sızıntı olmamalı, pompayı durdurabilmelidir.(Kullanılan pompanın özelliği buna uygundur).
10. 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

(5850) TEFLON PLADGET (PEDIATRİK)

Açıklama : TEFLON PLADGET (PEDIATRİK)

1. Kalp Damar Cerrahisinde dokuyu güçlendirip zarar görmesini engellemek amacı ile kullanılabilir.
2. Renksiz olmalıdır.
3. PTEF (politetrafloroetilen) den imal edilmiş olmalıdır.
4. Pediatrik vakalar için 3 mm X 3 mm X1,5 mm, erişkin vakalar için 3 mm X 7 mm X 1,5 mm olmalıdır.
5. Ambalaj içerisinde en az 10 adet pladget olmalıdır.
6. Ambalajın malzemenin kullanımına kadar nem, ısı ve ışıktan ürünü koruyabilmesi için bir yüzü şeffaf film diğer yüzü kağıt olmalıdır.
7. Pladget, sterilizasyonunun korunması ve ameliyat sahasına kontamine olmadan alınabilmesi için çift poşetle ambalajlanmış 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' nin 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.

(8219) EPTFE VASCULAR GRAFT CONFIGURED FOR PEDIATRIC SHUNT

Açıklama : EPTFE VASCULAR GRAFT CONFIGURED FOR PEDIATRIC SHUNT

1. Greft PTFE den mamul olmalıdır.
2. Strech özellikli greftlerde greftin PTFE yapısı uzayabilme özelliğine sahip olmalı ve kink oluşumuna karşı dirençli olmalıdır
3. Greftlerin üzerinde dilatasyonu engellemek için iki kat kuvvetlendirici tabaka bulunmalıdır.
4. Greft uzayabilme özelliğinden dolayı ölçü alma kolaylığı sağlamalıdır
5. Greft 3 kereye kadar steril edilebilmelidir
6. Greft ince duvar kalınlığı 0.39mm den fazla olmamalıdır
7. Malzeme kalınlığı 3,5 - 5,0mm aralığında, uzunluğu ise minimum 10cm 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 1 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.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 8.4. 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.
- 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.

(4988) INTRA AORTIC BALON KATETER

Açıklama : INTRA AORTIC BALON KATETER

1. Balon kateterleri , hastanemizdeki pompalarda kullanılabilir olmalıdır.
2. Kateter shaft çapı ve açılmamış durumdaki balon çapı 7F,7.5F ve ya 8F olmalıdır.Arada kalınlık farkı olmamalıdır.
3. Balon membranı polyurethane.duretan ve ya cardiothane dan yapılmış olmalıdır.
4. Kateterin vücuda yerleştirilebilen uzunluğu 70 cm'den az olmamalıdır.Kateterin gövdesi üzerinde yerleştirmeyi kolaylaştırıcı işaretler bulunmalıdır.
5. Balon kateteri hastaya sheathli ya da sheathsiz olarak,kullanıcının tercihine göre yerleştirilebilir olmalıdır.Balonun ucu, sheathless kullanım sırasında damar yapısını bozmayacak yapıda olmalıdır.
6. Merkezimizde kullanılacak balon kateterlerinin balon hacimleri 30 ile 45cc. aralığında olmalıdır.Merkezimiz ihtiyaç doğrultusunda belirtmiş olduğumuz hacimlerden muhtelif miktarlarda sipariş verecektir.
7. Sheathless yerleşirmenin mümkün olmadığı durumlarda kateter bir sheat kullanarak yerleştirilebilmelidir.
8. Sheath gereken durumlarda balon içindeki takma kiti şu aksesuarları içermelidir;
 - 8.1. 1 adet 15 cm den uzun olmaya dilatör ile beraber kuvvetlendirilmiş introducer
 - 8.2. 1 adet 18 gauge anjiyografik iğne
 - 8.3. 1 adet dilatör
 - 8.4. 1 adet 0.025 inch en az 145 cm uzunluğunda J PTFE paslanmaz çelik klavuz tel
 - 8.5. 1 adet 0.0035" en az 50cm tel
 - 8.6. 1 adet Erkek luer kilitli tapa
 - 8.7. 1 adet 3 yollu musluk
 - 8.8. 2 adet basınç hortumu bulunmalıdır.
9. Hastanın tedavisi süresince kullanılacak malzeme her 72 saat için birden fazla olmamalıdır.
10. Balon kateterinin üzerinde, kateterin hasta dışında kalan bölümün temiz kalmasını sağlayacak koruyucu, plastik bir kılıf olmalıdır.
11. Sterilizasyonu etilenoksit ile yapılmış olmalıdır. Ürüne ait kullanım detayları ve tüm bilgileri hem orijinal hem de Türkçe olarak her set içinde bulunmalıdır.
12. İstekliler teklif edilen ürünlerin imal ya da ithal edildikleri ülkelerde sertifikalı olduğunu gösterir belgeleri (Örneğin: CE, FDA, TGA,SFDA vb) ile distribütörlük belgesini ihale dosyasında bulundurulacaktır.
13. Kateteri sağlayan firma, gerekli sarf malzemelerinin (helium gazı dahil) teminini sağlamalıdır.