



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20243747

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN **27/06/2024 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	PTCA BALON KATETER 2.5 MM	60,00	ADET
2	QUADRIPOlar SABIT EGİMLİ JOSEFSON TIP 6F ELEKTROFİZYOLOJİ KATETERİ	50,00	ADET
3	HİDROFİLİK GİDE WİRE 0.035 İNCH J 150 - 180 CM	100,00	ADET
4	KİLAVUZ TEL KORONER DİAGNOSTİK İNTERMEDİATE/STRAİGHİ	10,00	ADET
5	SWANGAZ THERMODİLUTION KATETER	3,00	ADET
6	TRANSEPTAL İGNE	30,00	ADET
7	DİAGNOSTİK SİMMONS 2 KATETER 5F 125CM	45,00	ADET
8	OVERDİ WİRE BALON 1.5 X 12MM-15MM	3,00	ADET
9	ASPIRASYON KATETERİ (6F KLAVUZ KATETER UYUMLU)	5,00	ADET
10	GUIDEWİRE STANDART/STR(000008)	10,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20243747

NOT : TEKLİFLERDE MARKA MODEL UBB BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SİMGE ÖZBAY

TEL :

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

1/12



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20243747

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENER FİRMALARIN 27/06/2024 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

11	PTCA BALON KATETER (MINI TREK)	3,00	ADET
12	RADIFOCUS INTRODUCER II (TRANSRADIAL KIT)	75,00	ADET
13	KLAVUZ TEL 0.014" 190 CM (TURBOCOAT HİDROFİLİK KAPLAMALI KILAVUZ TEL)	5,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20243747

NOT : TEKLİFLERDE MARKA MODEL UBB BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE ÖZBAY

TEL :

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

2/12

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

194.0003.000	PTCA BALON KATETER 2.5 MM	ADET	60
218.0024.000	QUADRIPOAR SABIT EGİMLİ JOSEPSON TIP 6F ELEKTROFİZYOLOJİ KATETERİ	ADET	50
219.0064.000	HİDROFİLİK GUIDE WIRE 0.035 INCH J 150 - 180 CM	ADET	100
219.0075.000	KILAVUZ TEL KORONER DIAGNOSTİK INTERMEDIATE/STRAIGHT	ADET	10
218.0166.000	SWANGAZ THERMODILUTION KATETER	ADET	3
247.0025.000	TRANSEPTAL İGNE	ADET	30
218.0200.000	DİAGNOSTİK SIMMONS 2 KATETER 5F 125CM	ADET	45
194.0046.000	OVERDI WIRE BALON 1.5 X 12MM-15MM	ADET	3
247.0038.000	ASPIRASYON KATETERİ (6F KILAVUZ KATETER UYUMLU)	ADET	5
219.0108.000	GUIDEWIRE STANDART/STR(000008)	ADET	10
194.0064.000	PTCA BALON KATETER (MINI TREK)	ADET	3
230.0043.000	RADİFOCUS INTRODUCER II (TRANSRADIAL KİT)	ADET	75
219.0140.000	KILAVUZ TEL 0.014" 190 CM (TURBOCOAT HİDROFİLİK KAPLAMALI KILAVUZ TEL)	ADET	5

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(5692) QUADRIPOAR SABIT EGİMLİ JOSEPSON TIP 6F ELEKTROFİZYOLOJİ KATETERİ

Açıklama : QUADRIPOAR SABIT EGİMLİ JOSEPSON TIP 6F ELEKTROFİZYOLOJİ KATETERİ

- Elektrod aralıkları 2-5-2 mm olmalıdır.
- Toplam 3 adet bağlantı kablosu birlikte verilmelidir.
- Kateterin distal ucu travmatik olmaması için özel materyelden imal edilmeli ve işlem boyunca katetere yön verilebilmesi için gövde kısmı uygun sertliğini korumalıdır.
- 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; 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.
 - 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.
 - Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(6266) DİAGNOSTİK SIMMONS 2 KATETER 5F 125CM

Açıklama : DİAGNOSTİK SIMMONS 2 KATETER 5F 125CM

1. Kateterler beacon tip olmalıdır.
2. Kontrol edilebilirliği birebir olmalıdır.
3. Kateter uç kısmı radyopaklığı artırılmış siyah renkte olmalıdır.
4. 0,016 inch çelik tel ile örülmüş olmalıdır.
5. Kateter uzunluğu 125 cm, kalınlığı 5 French olmalıdır.
6. Kateter 0.038 inch guide wire ile uyumlu olmalıdır.
7. Vertebral, Simmons 1-2, H1, JB1 ve VTK konfigürasyon seçenekleri olmalıdır.
8. Ürün steril ambalajında ve tek kullanımlık olmalıdır.
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 eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş 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.

(11535) GUIDEWIRE STANDART/STR(000008)

Açıklama : GUIDEWIRE STANDART/STR(000008)

1. Telin tip cover kısmı spring coil şeklinde olmalıdır. Polimer/ plastic cover olmamalıdır.
2. Düz model olmalıdır.
3. En az 180 ve 300 cm uzunluklarında olmalıdır.
4. Telin ucundaki radiopak bölümü 1-10 cm uzunluğunda olmalıdır.
5. Flopy, intermediate, standart ve extra support biçimlerinde sertlik dereceleri olmalıdır.
6. Guide wire tortuyöz ve zor lezyonlardan kolay geçebilir özellikte farklı seçenekleri olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

7. Guide wire'in pushabilitesi iyi, ucu disseksiyona yol açmayacak şekilde yeterli yumuşaklıkla olmalıdır.
8. Gude wire shaftı yeterli pushabliteyi sağlayacak şekilde güçlü olmalıdır. İyi Back-up Support vermelidir.
9. Guide wire iyi torque alabilmelidir.
10. İhaleyi kazanan firma, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan guide wire'ları istenilen konfigürasyondaki guide wire'lar ile değiştirmeyi kabul edecektir.
11. Guide wire'lar teker teker ambalajlanmış steril paketlerde olmalı ve paketler üzerinde uluslararası standartlara uygun guide wire'in ölçüleri, kod numarası, lot numarası, UBB kodu ve son kullanma tarihi belirtilecektir.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 18 ay olmalıdır.
 - 12.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 12.3. 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.
 - 12.4. 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.
 - 12.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(12142) TRANSEPTAL İGNE

Açıklama : TRANSEPTAL İGNE

1. Teklif edilecek transseptal iğne transseptal girişimlerde sol atriuma septumu delerek geçişi (septostomy) mümkün kılabilmesi, böylece diagnostik veya tedaviye yönelik işlemlerin yapılmasına olanak sağlamalıdır.
2. Transseptal iğne en az 71 cm uzunluk ve en fazla 18 gauge çapında olmalıdır.
3. GENEL ÖZELLİKLER
 - 3.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 3.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 3.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 3.4. 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.
 - 3.5. 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.
 - 3.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
4. Ürünler ile birlikte geç potansiyel haritalama modülü bedelsiz olarak kliniğin kullanımına sunulacaktır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

(10997) **HIDROFILIK GUIDE WIRE 0.035 INCH J 150 - 180 CM**

Açıklama : HIDROFILIK GUIDE WIRE 0.035 INCH J 150 - 180 CM

1. Vasküler işlemlerde, kullanılan malzemeye gereken ilave desteği verecek şekilde dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Kılavuz tel çekirdeği özel inceltirilmiş süper elastik özel metal alaşım olarak nitinolden yapılmış radyoopak solid bir metal içermelidir.
3. Merkezdeki süper esnek özel alaşımlı metal, kılavuz telin ucuna yaklaşık 3 cm. kala bilmelidir.
4. Bu metalin üzeri uluslararası standart ölçülerde biyolojik uygunluğu kanıtlanmış özel esnek bir malzeme ile birbirinden ayrılmayacak şekilde kaplanmış olmalıdır.
5. Kılavuz telin en dışı su, kan gibi biyolojik sıvılarıyla temasa geçildiğinde su tutucu özelliği olan hidrofilik bir malzeme ile kaplanmış olmalıdır.
6. Uzun süre kullanım esnasında bile sıvı ile temas sonrası hacim, çap artışı olmalı ve şişerek katater içindeki hareketi zorlaştırmamalıdır.
7. Kılavuz tel hidrofilik özelliği (polimer kaplama) dolayısıyla biyolojik ortamda en zor geçişlerden bile rahatlıkla geçebilecek kayganlıkta olmalıdır.
8. Hidrofilik kaplama dolayısıyla katater kılavuz tel üzerinden kaydırıldığında kataterin çok kolay kaymasını sağlamalıdır.
9. Kılavuz telin ucu atravmatik yapıda olmalıdır.
10. Kılavuz tel damar seçiciliği için 1:1 tork kontrolü sağlamalıdır.
11. Kılavuz tel 0.035 inch çapında olup uç kısmında belirgin bir incelme bulunmamalıdır.
12. Kılavuz tel 150-180 cm. uzunluğa sahip olmalıdır.
13. Süper esnek kılavuz tel bükülmeden etkilenmemekte, tekrar eski şeklini almalıdır. Bu özelliği ile kılavuz tel kuvvetli hafızaya sahip olmalıdır. Kılavuz tel ile yapılacak bir düğüm açıldığında kılavuz tel üzerinde düğümün izi kalıcı olmamalıdır.
14. Uç kısmı düz ve J konfigürasyon seçeneklerine sahip olmalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
 - 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 15.4. 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.
 - 15.5. Teklif edilen ürün, Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` ne kayıtlı olmalıdır. Ayrıca ;Yüklenici firma teklif verdiği ürünün Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde tekil takip kapsamında tanımlanmış ise sözleşme tarihinden itibaren depoya teslim edileceği tarihe kadar Ürün Takip Sistemi (ÜTS) ` nde satın alınan ürünün kurumumuza satıldığını bildirmeli ve kurumumuz adına askıya çıkarmalıdır.
 - 15.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10895) **ASPIRASYON KATETERİ (6F KLAVUZ KATETER UYUMLU)**

Açıklama : ASPIRASYON KATETERİ (6F KLAVUZ KATETER UYUMLU)

1. Aspirasyon Kateteri, koroner veya periferik arterlerde bulunan taze ve yumuşak emboli veya trombüsün aspirasyonu için özel olarak dizayn edilmiş olmalıdır.
2. Aspirasyon kateteri dış çapı 5 FR olmalı ve kaleler 6 FR (Minimum 0,070" iç çapı olan) kılavuz kateterler ile kullanılmaya uygun olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

3. Aspirasyon kateteri, maksimum 0.065" (inç) geçiş profiline sahip olmalıdır.
4. Aspirasyon Kateteri, nominal damar çapı 2 mm ve üzerindeki damarlarda kullanılmaya uygun olmalıdır.
5. Aspirasyon Kateieri, paket içerisinde, Aspirasyon Kateteri, 3'lü musluk bağlı kısa ara bağlantı, 2 adet 30 cc lik özel vakum kilitli şiringa ve gözenekli filtrasyon kabı içermelidir.
6. Aspirasyon kateteri RX/ Monorail sistem ile kullanıma uygun şekilde dizayn edilmiş olmalı ve maksimum 0,014" kılavuz teller ile çalışabilmelidir.
7. Aspirasyon Kateteri, en az 140 cm kullanılabilir uzunluğa sahip olmalı ve distal kısımdaki kılavuz tel lümeni kateter desteğini arttırmak için en az 3 cm uzunlukta olmalıdır.
8. Aspirasyon Kateteri, gerek kateter manipülasyonu gerekse vakum aspirasyonu sırasında kateterin kırılmasını engelleyen ve kalelerin distal kısmı dahil tüm gövdesi boyunca devam eden çelik tel örgülü yapıya sahip olmalıdır.
9. Aspirasyon Kateterinin proksimal bölümü, kateterin aspirasyon gücünü maksimize etmek amacı ile, 6 FR kılavuz kateter ile kullanıldığı zaman kılavuz telin kateterin yanından hareketini sağlayan ve distal aspirasyon lümen şeklinin proksimalde korunmasına imkan veren U şekilli oluğa sahip olmalıdır.
10. Aspirasyon Kateteri distal kılavuz tel lümeni, sürtünmeyi azaltarak telin hareketim kolaylaştıran teflon ile kaplı olmalıdır.
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 2 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.
 - 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.

(7733) RADIFOCUS INTRODUCER II (TRANSRADIAL KIT)

Açıklama : RADIFOCUS INTRODUCER II (TRANSRADIAL KIT)

1. İntrodüser seti radial kullanım için uygun olmalıdır. Kalp kateterizasyonu ve koroner anjiyografide kullanıma uygun olmalıdır.
2. İntrodüser setin giriş iğnesi ve mini kılavuz teli metalik olmalıdır.
3. Mini kılavuz telin 0,018", 0,021" ve 0,025" seçenekleri bulunmalıdır.
4. Giriş iğnesinin 20G, 21G ve 22G kalınlık seçenekleri olmalıdır.
5. İntrodüserin malzeme giriş kısmı kullanımı kolaylaştırıcı cross-cut teknolojisine sahip olmalıdır.
6. İntroducer uzunluk seçenekleri 7±1 cm uzunluğunda olmalıdır.
7. 6F ve 7F çap seçenekleri olmalıdır.
8. İntrodüser ucu atravmatik yapıda olmalı; introdüser, dilatör ve tel geçişi ponksiyonu kolaylaştıracak şekilde pürüzsüz olmalıdır.
9. İntrodüserler tekli ambalajlanmış steril orijinal paketlerde olmalı ve paketler üzerinde uluslararası standartlara uygun introdüser ölçüleri, kod numarası, lot numarası, UBB kodu ve son kullanma tarihi bulunmalıdır.

10. Uluslararası kalite belgelerinden CE'ye sahip olmalıdır.

11. GENEL ÖZELLİKLER

11.1. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.

11.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

11.3. 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.

11.4. 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.

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

(5134) SWANGAZ THERMODILUTION KATETER

Açıklama : SWANGAZ THERMODILUTION KATETER

1. Kateter poliüretandan yapılmış olmalıdır.

2. Kateter çapı 7 Fr, uzunluğu 110 cm olmalı ve üzeri 10'ar cm aralıklar ile işaretlenmiş olmalıdır.

3. Kateter paketinin içinde balon için kullanılacak 1,5 cc lik kilitli balon enjektörü bulunmalıdır.

4. Kateterin 4 lümeni olmalıdır:

4.1. Balon infüzyon lümeni

4.2. Distal lümen

4.3. Proksimal lümen

4.4. Termistör Lümeni

5. Kateterin Bolus Yöntemi ile Cardiac Output ölçümü yapabilmesi için gerekli termistör ucunda bulunmalıdır ve kardiyak debi ölçebilmelidir.

6. GENEL ÖZELLİKLER

6.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

6.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.

6.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

6.4. 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.

6.5. 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.

6.6. 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

(10996) PTCA BALON KATETER (MINI TREK)

Açıklama : PTCA BALON KATETER (MINI TREK)

1. Balon kateter monorail tipte olmalı ve yeterince ince şaftlı olmalıdır. (6F guiding kateter içinden geçebilmelidir).
2. Guide wire lümeni 0.014 guide wire kabul edebilmelidir.
3. Maksimum itme gücü elde edilebilmesi için gövde destekleyici olmalı ve guide wire lümeni ile birleşme noktasında zayıf olamamalıdır.
4. Balon en az 10-15 atm olmak üzere yüksek basınca dayanabilmeli.
5. Kateterin distal ucu kısa ve yuvarlanmış şekilde olmalıdır.
6. Balon şişip indikten sonra "winging" yapmamalı ve eski haline en yakın şekli almalıdır.
7. Kateter uzunluğu en az 135 cm olmalıdır.
8. En az bir markerlı (orta), uzun balonlar iki markerlı olmalıdır.
9. Balonun şişme ve inme zamanı kısa olmalıdır.
10. Steril pakette ve sterilizasyon tarihi uygun olmalıdır.
11. Firma balon çap ve uzunluklarının klinikteki ihtiyaca bağlı olarak değiştirilmesini taahhüt edecektir.
12. Balonlar 1.5 ila 4.0 mm aralığında değişik çaplarda olmalıdır.
13. CE(Avrupa Stantardı "Comunita Europea") belgeli olmalıdır.
14. Giriş profili 0,017 inç veya altında olmalıdır.
15. GENEL ÖZELLİKLER
 - 15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 15.4. 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.
 - 15.5. 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.
 - 15.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(11535) KILAVUZ TEL KORONER DIAGNOSTİK INTERMEDIATE/STRAIGHT

Açıklama : KILAVUZ TEL KORONER DIAGNOSTİK INTERMEDIATE/STRAIGHT

1. Telin tip cover kısmı spring coil şeklinde olmalıdır. Polimer/ plastic cover olmamalıdır.
2. Düz model olmalıdır.
3. En az 180 ve 300 cm uzunluklarında olmalıdır.
4. Telin ucundaki radiopak bölümü 1-10 cm uzunluğunda olmalıdır.
5. Flopy, intermediate, standart ve extra support biçimlerinde sertlik dereceleri olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

6. Guide wire tortuyöz ve zor lezyonlardan kolay geçebilir özellikte farklı seçenekleri olmalıdır.
7. Guide wire'in pushabilitesi iyi, ucu disseksiyona yol açmayacak şekilde yeterli yumuşaklıkla olmalıdır.
8. Guide wire shaftı yeterli pushabiliteyi sağlayacak şekilde güçlü olmalıdır. İyi Back-up Support vermelidir.
9. Guide wire iyi torque alabilmelidir.
10. İhaleyi kazanan firma, sonradan kullanım durumuna göre kullanıcılarda kalan guide wire'ları istenilen konfigürasyondaki guide wire'lar ile değiştirmeyi kabul edecektir.
11. Guide wire'lar teker teker ambalajlanmış steril paketlerde olmalı ve paketler üzerinde uluslararası standartlara uygun guide wire'in ölçüleri, kod numarası, lot numarası, UBB kodu ve son kullanma tarihi belirtilecektir.
12. GENEL ÖZELLİKLER
 - 12.1. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 18 ay olmalıdır.
 - 12.2. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 12.3. 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.
 - 12.4. 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.
 - 12.5. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(10996) PTCA BALON KATETER 2.5 MM

Açıklama : PTCA BALON KATETER 2.5 MM

1. Balon kateter monorail tipte olmalı ve yeterince ince shaftlı olmalıdır. (6F guiding kateter içinden geçebilmelidir).
2. Guide wire lümeni 0.014 guide wire kabul edebilmelidir.
3. Maksimum itme gücü elde edilebilmesi için gövde destekleyici olmalı ve guide wire lümeni ile birleşme noktasında zayıf olamamalıdır.
4. Balon en az 10-15 atm olmak üzere yüksek basınca dayanabilmeli.
5. Kateterin distal ucu kısa ve yuvarlanmış şekilde olmalıdır.
6. Balon şişip indikten sonra "winging" yapmamalı ve eski haline en yakın şekli almalıdır.
7. Kateter uzunluğu en az 135 cm olmalıdır.
8. En az bir markerlı (orta), uzun balonlar iki markerlı olmalıdır.
9. Balonun şişme ve inme zamanı kısa olmalıdır.
10. Steril pakette ve sterilizasyon tarihi uygun olmalıdır.
11. Firma balon çap ve uzunluklarının klinikteki ihtiyaca bağlı olarak değiştirilmesini taahhüt edecektir.
12. Balonlar 1.5 ila 4.0 mm aralığında değişik çaplarda olmalıdır.
13. CE(Avrupa Stantardı "Comunita Europea") belgeli olmalıdır.

14. Giriş profili 0,017 inç veya altında olmalıdır.

15. GENEL ÖZELLİKLER

15.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

15.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.

15.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.

15.4. 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.

15.5. 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.

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

(4889) OVERDI WIRE BALON 1.5 X 12MM-15MM

Açıklama : OVERDI WIRE BALON 1.5 X 12MM-15MM

1. Balonlar 5F, 6F, 7F, 8F Guiding kateter ile uygulanabilmelidir.
2. Balonlar 300 cm uzunlukta 0.014 inçlik telle birlikte kullanılabilecek şekilde over the wire yapıda olmalıdır.
3. Balonlar, düşük profilli ve flexible olmalıdır.
4. Lezyondan geçişi kolaylaştırmak için silikon ve/veya hidrofilik kaplı olmalıdır.
5. Balon uzunluğu, seçilen çapa bağlı olarak 10-20 mm arası çeşitli uzunluklarında olmalıdır.
6. Balon çapı 1,5-2,0-2,25-2,50-2,75-3,00 mm olarak seçilebilmelidir.
7. Balon çapı 6-10 Atm. şişirme basıncında nominal değerine ulaşılmalıdır.
8. Balonun "Rated Burst Basıncı" 12-14-18 Atm. olmalıdır.
9. Paroksimal shaft çapı 2,3F veya altı, distal shaft çapı -2,7 F veya altı olmalıdır.
10. 1.5 mm'den geniş ölçüler için balon üzerinde biri distalinde biri proksimalinde olmak üzere iki radyopak marker bulunmalı, fleksibilitiyi arttırmak için bu markır'lar ince olmalıdır.
11. Balon uç kısmı inceltirilmiş olmalı, lezyon giriş profili ince olmalıdır.
12. Shaft, daha yüksek kink rezistanı için özel dizayn edilmiş olmalı, daha yüksek itilebilirlik için hidrofilik kaplı olmalıdır.
13. Balon çap ve uzunlukları isteğe bağlı olarak değiştirilecektir.
14. GENEL ÖZELLİKLER

14.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.

14.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.

14.3. 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

- 14.4.** 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.
- 14.5.** 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.
- 14.6.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.