



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20244976

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 16/08/2024 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	NAZAL HIGH FLOW SİSTEM KANULU	195,00	ADET
---	-------------------------------	--------	------

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20244976

NOT : TEKLİFLERDE MARKA MODEL UBB BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE ÖZBAY

TEL : 2324122408

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

226.0041.000	NAZAL HIGH FLOW SİSTEM KANULU	ADET	195
--------------	-------------------------------	------	-----

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(11817) NAZAL HIGH FLOW SİSTEM KANULU

Açıklama : NAZAL HIGH FLOW SİSTEM KANULU

- Kanüller nazal yüksek akış sistemleri için özel üretilmiş olmalıdır. Nazal yüksek akış arayüzlerinin septuma denk gelen iç kısmında iki ayrı duvar bulunmalı veya iki özel prong yapısı sayesinde tek tubinkten tıkanma olması durumunda diğer tubinkten eşit şekilde gaz akımını sağlayabilmelidir veya bu sayede her iki taraftan iletilen medikal gaz, septum bölümünde çakışmadan odaklı bir şekilde sürekli yüksek akım formunda hastaya iletebilmelidir. Kanüller nazal yüksek akış özelliğinin temel ilkesi olan bu hususu sağlamalıdır.
- Nazal yüksek akış kanüllerinin prematüre hasta gruplarından pediatrik hasta gruplarına kadar kullanımı için hidrocolloid bant sistemine sahip renk kodlu en az 4 (dört) farklı boy kanülü olmalıdır. Ayrıca yetişkin hastalarda kullanılmak üzere en az 3 (üç) farklı boyda kanüle sahip olmalıdır.
- Kanüller kink olup tıkanma oluşturmaması adına spiral telli veya özel oluklu silikon yapıya sahip olmalıdır. Kanüller kink olma durumunda gaz akışının devam edip etmediğine dair teste tabi tutulacak ve gaz akış hatlarının kink olması durumunda tıkanan kanüller kabul edilmeyecektir. Bu özellik güvenlik amacıyla vazgeçilmez tıbbi gerekliliktir.
- Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin düşük ve yüksek akış aralıklarında kullanıma uygun olması gerekmektedir.
- Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin hastaya bağlantı sistemi hidrocolloid bant sistemi içermeli, sabitleme sadece yanak kısımlarında olmalı ve üst kısmı en az 20 kez yapışıp ayrıldığında özelliğini kaybetmeyen cırcırt veya yapışkan sistemli olmalı veya yapışkan bant kullanan sistemler, her bir kanül ile birlikte 10'ar adet yedek bant vermelidir. Bu sayede septumda oluşabilecek sıkıntılar ortadan kaldırılabilir.
- Prematüre, infant ve pediatrik kanüllerin kanüller ayrı ambalajlarda olmalı ve her kanülün üzerinde veya ambalajında belirli bir oksijen akışında hastaya giden oksijen akışı litre/dakika olarak belirtilmiş olmalıdır.
- Prematüre, infant ve pediatrik hastalarda kullanılacak kanüllerin en az 4 (dört) farklı boyda, yetişkin hastalarda kullanılacak kanüllerin en az 3 (üç) farklı boyda ve her bir kanülün veya ambalajın üzerinde beslenme veya çıkış değerleri açıkça belirtilmiş olmalıdır. Farklı boy kanül sayıları alım esnasında belirlenecektir.
- Hangi boy kanülden ne kadar alınacağı ünite tarafından belirlenecektir.
- Tekliflerin değerlendirilmesi sırasında numuneler denenecektir. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirilmeyecektir.
- Numune denendikten sonra uygunluk verilecektir. Numune getirmeyen firmaların teklifleri değerlendirmeye alınmayacaktır.
- Tedarikçi firma kurumun ihtiyacına göre kanül ve kit kullanımı süresince cihazların klinik arası kullanımı göz önüne alınarak hasta sağlığı ve enfeksiyon risklerine karşı mutlaka bir dezenfeksiyon işlemine tabi tutulabilen cihaz temininde bulunacaktır veya kliniğin kullanımına bırakılacak cihaz hastadan dönebilecek kontamine havanın cihaza ulaşmasını engelleyen ve bu sayede dezenfeksiyon ihtiyacını ortadan kaldıran tek yönlü çek valf sistemi bulundurmamalıdır. Dezenfeksiyona ihtiyaç duyan cihazlar için her bir cihaz ile birlikte ısı veya ozon dezenfeksiyon kiti de bedelsiz verilmelidir.
- Tedarikçi firma, teklif edilen kit ve kanüllere uyumlu olarak kurumun belirleyeceği ihtiyaca göre 25 adet Nazal yüksek akış cihazını kurumun göstereceği birimlere kurulumunu yaparak sözleşme süresince hastanenin kullanımına bedelsiz olarak verecek ve cihazlarda oluşacak arızalarda birebir değişim yapacaktır.
- 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 1 yıl olmalıdır.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

- 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, 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.
- 13.5.** Teklif edilen ürün; Medula Ubb Sorgu (<https://medula.sgk.gov.tr/MedulaUbbSorgu/>) ekranındaki Online Tıbbi Malzeme Sorgulama sekmesinde kayıtlı olmalıdır.
- 13.6.** 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.
- 13.7.** Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.