



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20256864

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 17/11/2025 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.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	KATETER, ABLASYON, KOMPLEKS HARİTALAMA, 3 BOYUTLU, MANYETİK SENSORLU PATCH DAHİL	10,00	ADET
2	PERİFERİK VASKÜLER GREFT KAPLI PTFE Lİ BALONLA ACILAN MONORAIL STENT	4,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20256864

NOT : TEKLİFLER MARKA MODEL BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : SIMGE ÖZBAY

TEL : 2324122408

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

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

DOKUZ EYLÜL ÜNİVERSİTESİ

Uygulama ve Araştırma Hastanesi

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

218.0320.000	KATETER, ABLASYON, KOMPLEKS HARITALAMA, 3 BOYUTLU, MANYETİK SENSORLU PATCH DAHİL	ADET	10
233.0190.000	PERİFERİK VASKÜLER GREFT KAPLI PTFE Lİ BALONLA ACILAN MONORAIL STENT	ADET	4

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(13421) PERİFERİK VASKÜLER GREFT KAPLI PTFE Lİ BALONLA ACILAN MONORAIL STENT

Açıklama : PERİFERİK VASKÜLER GREFT KAPLI PTFE Lİ BALONLA ACILAN MONORAIL STENT

1. Stent iskelesi kobalt-krom (CoCr-L605) materyalinden oluşmalıdır.
2. Stent Greftin uçlarında PTFE yi Clamp (Mandallama) yapacak şekilde çift taraflı stent struti olması gerekmektedir
3. Balonlu kateter üzerine yüklenmiş; yerleştirilmeye hazır olmalıdır.
4. Taşıma ve yerleştirme sistemi (balonlu kateter), RX (monorail) yapısı olmalıdır ve (Guide Wire) 0.014" kılavuz teller ile uyumlu olmalıdır
5. Kılavuz kateter uygunluğu 5F (tüm ölçüler için aynı) olmalıdır.
6. Greft stent tek katmanlı ve geçiş profili düşük olmalı, yeterli radyoopasiteye sahip olmalıdır
7. Stent strut kalınlığı küçük genişlikteki çaplar için 0.07 x 0.08mm, orta genişlikteki çaplar için 0.08 x 0.09mm, büyük genişliktekiler için 0.07 x 0.08 mm olmalıdır.
8. Stentin %100 tüm alanı greft malzeme ile kaplı olmalıdır.
9. Şaft Ölçüsü 2.5mm-4.0mm için 2.7F distal / 1.9F proximal, 4.5mm-5.0mm için 3.2F distal / 1.9F proximal olmalıdır, şaft Uzunluğu 2.5mm-4.0mm için 143 cm; 4.5mm-5.0mm için 153cm olmalıdır.
10. Balonun üzerindeki markerler platinyum/iridyum malzemelerinden olmalıdır.
11. Crimped (Kıvrırma) Stent Greft Profili:1.1mm (2.5 çap için), 1.2mm (3.0 çap için), 1.3mm (4.0 çap için), 1.4mm (5.0 çap için) olmalıdır.
12. Nominal stent greft uzunluğu: 8,12,16,18,21,24 mm olmalıdır.
13. 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 2 yıl olmalıdır.
 - 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; 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.
 - 13.5. 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.
 - 13.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.
 - 13.7. Tedarikçi firma, tıbbi sarf malzemelerin kullanım süresince oluşabilecek beklenmeyen advers etkiler veya ürünle ilgili hataların tespiti halinde, söz konusu malzemeleri materyovijilans bildirimi kapsamında derhal geri çekmeyi ve ilgili ürünlerin yenileriyle değişimini ücretsiz olarak gerçekleştirmeyi taahhüt eder.

(11166) KATETER, ABLASYON, KOMPLEKS HARITALAMA, 3 BOYUTLU, MANYETİK SENSORLU PATCH DAHİL

Açıklama : KATETER, ABLASYON, KOMPLEKS HARITALAMA, 3 BOYUTLU, MANYETİK SENSORLU PATCH DAHİL

1. Katater 6 elektrodlu olmalıdır.
2. Katater elektrod dizilimi 1-6-2 şeklinde olmalıdır.
3. Katater uzunluğu en fazla 115 cm olmalıdır.
4. Katater üzerinde bulunan noktasal deliklerden sıvı akışı sağlayarak irrigasyonlu RF ablasyon yapabilmelidir.
5. Katater Ucunda Bulunan Koiller (manyetik sensör) sayesinde elektroanatomik mapping cihazı ile haberleşip anatomik mapping yapmaya olanak sağlamalıdır.
6. Kateter üzerinden RF enerji verilebilmelidir.
7. Kateter kalınlığı 8F olmalıdır.
8. Kateter uç elektrodu 3.5 mm olmalıdır.
9. Kateterin uç elektrodunda thermocouple sensör bulunmalıdır.
10. Kataterin uç kısmında bulunan yay ve sensörler sayesinde doku temasını cihazda sayısal değer olarak gösterebilmelidir.
11. Kataterin farklı curve seçenekleri olmalıdır.
12. Kullanılacak 3 boyutlu kardiyak haritalama sistemi, var olan anjio sisteminden floro görüntülerini alıp üstüne gerçek zamanlı harita yaparak görüntüleri işleyebilecek module sahip olmalıdır. Bu modül ile alınan floro görüntüleri aynı anda 3 boyutlu kardiyak haritalama sistemine otomatik iletilebilmelidir.
13. Ürün temin eden firma, tüm vakalara eksiksiz destek verecek kalifiye personeli mesai günlerinde sabah 08:00 akşam 20:00 olmak üzere hastanede hazır bulundurmali, mesai saatleri dışında gerçekleştirilecek acil işlemler için en fazla 2 saat içinde hastanede hazır bulundurmali.
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.
 - 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.