



Uygulama ve Araştırma Hastanesi

Teklif No: 20257092

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR. İLGİLENEN FİRMALARIN 01/12/2025 TARİHİ, SAAT 14:00 'E/A KADAR

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

İLGİLİ PERSONELİN E-POSTA ADRESİNE BİLDİRMELERİ RİCA OLUNUR.

BEDİHA ÖZARSLAN

MALİ HİZMETLER MÜDÜRÜ

ALIM KONUSU MALZEMELER

MİKTAR

1	VIDEO LARINGOSKOP CİHAZI	1,00	ADET
---	--------------------------	------	------

ÖDEME SÜRESİ: 30 GÜN

TEKLİF NO : 20257092

NOT : TEKLİFLERDE MARKA MODEL VE ÜTS BELİRTİLMELİDİR.

İLGİLİ KİŞİ : BINAY YEŞİLYAYLA

TEL : 4123945

E-MAIL : binay.yesilyayla@deu.edu.tr

* TEKLİFLE BİRLİKTE TEKNİK ŞARTNAMEYE CEVAP YAZISI VERİLECEKTİR. TEKNİK ŞARTNAMEYE CEVAP YAZISI OLMAYAN TEKLİFLER DEĞERLENDİRMEYE ALINMAYACAKTIR.

* TEKLİFLE BİRLİKTE MARKA, MODEL VE UBB KODLARININ DA VERİLMESİ GEREKMEKTEDİR

*Teklif No belirtilmeyen teklifler değerlendirilmeyecektir.

TEKNİK ŞARTNAMESİ

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

442.1540.000	VIDEO LARINGOSKOP CİHAZI	ADET	1
--------------	--------------------------	------	---

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(13453) VIDEO LARINGOSKOP CİHAZI

Açıklama : VIDEO LARINGOSKOP CİHAZI

1. Video laringoskop cihazı yenidoğan, çocuk ve yetişkin hastalarda havayolu açıklığının sağlanması için endotrekeal entübasyon işlemlerinde kullanılabilir olmalıdır.
2. Cihaz çok kullanımlık olmalıdır.
3. Sistem bütünlüğü açısından sehpa hariç tüm malzemeler aynı marka olmalıdır.
4. Monitöre aynı anda video laringoskop ve flexible endoskop bağlanabilme özelliğine sahip olmalıdır.
5. Flexible Entübasyon Video Endoskop cihazının bağlanacağı monitöre kamera başlığı bağlanabilme özelliği olmalıdır.
6. Teklif edilen monitör hastanemizde kullanılmakta olan Karl Storz videolaringoskop bladeleri ile kullanımı tam uygun olmalıdır.
7. A.Kompakt Görüntüleme Sistemi Teknik Özellikleri :
 - 7.1. Sistem 1920x1200 pixel, Full HD çözünürlüğünde ve 8" inç ebatında ekrana sahip olmalıdır.
 - 7.2. Ekran dokunmatik olmalıdır.
 - 7.3. Darbeye dayanıklı ABS plastik kaplamaya sahip olmalı ve ameliyathane veya yoğun bakım ortamında IP54 özelliği ile sıvı sıçramalarına karşı korumalı olmalıdır.
 - 7.4. Başka bir monitöre görüntü aktarabilmek için HDMI çıkışına sahip olmalıdır.
 - 7.5. Monitör üzerindeki dokunmatik ekran kullanılarak fotoğraf ve video kaydı, parlaklık ayarı yapılabilmelidir.
 - 7.6. Entübasyon zamanını ölçebilmek için sayaç özelliği bulunmalıdır.
 - 7.7. Monitöre aynı anda video laringoskop ve fleksible bağlanabilme özelliğine sahip olmalıdır. Bu sayede video laringoskop ve fleksible görüntüsünü yan yana (side by side) ve iç içe (picture in picture) gösterebilir özellikte olmalıdır.
 - 7.8. Monitöre fleksible bağlı iken, monitör üzerinden görüntüyü 180° çevirme özelliği olmalıdır.
 - 7.9. Dahili bataryası olmalıdır ve acil durumlarda kullanımı olması için sarj esnasında da kullanıma olanak sağlamalıdır.
 - 7.10. Batarya Lityum-Lyon özelliğinde olmalıdır.
 - 7.11. Beyaz ayarı monitör üzerinden yapılabilmelidir.
 - 7.12. Teklif edilen monitör hastanemizde bulunan Karl Storz bladelere uyumlu olmalıdır.
 - 7.13. Üretici firma tarafından yayınlanmış olan yazılım güncellemeleri cihaza ücretsiz olarak kurulmalıdır.
 - 7.14. Monitör gösterge çubuğu üzerinde, batarya şarj durumu, bağlı olan SD hafıza kartı veya USB bellekte bulunan depolama alanı ve eğer varsa, ikinci bir kameranın bağlantısı gösterilebilmelidir.
 - 7.15. Sisteme kamera kafası bağlanabilmelidir. Bu sayede rijit ve konvansiyonel endoskoplardan da görüntü elde edilebilmelidir.

7.16. Sistem aşağıdaki aynı marka ekipmanlar ile birlikte kullanılabilir özellikte olmalıdır.

- Fleksible Entübasyon Video Endoskop
- Disposable Fleksible Entübasyon Video Endoskop
- Video Laringoskop Bladeleri- Reusable/ Disposable
- Video Stile
- Video Nazofaringoskop ,
- Disposable video rinolaringoskop
- Kamera Kafası
- Video Sistoskop
- Video Otoskop

7.17. Sistem ile birlikte sarj adaptörü verilmelidir.

7.18. Sistem ile birlikte taşıma arabası verilmelidir.

7.19. Sistem ile birlikte aşağıda belirtilen özelliklerde 1 adet tek kullanımlık flexible entübasyon video endoskop verilmelidir .

7.20. Teklifler ile birlikte tanıtıcı broşür ve katalogların verilmesi ve teklif edilen malzemelerin Şartnameye Uygunluk Belgesinde belirtilen özelliklerinin kataloglar ile teyit edilmesi gerekmektedir.

7.21. Teklif veren firmanın tıbbi cihaz yönetmeliği, vücuda yerleştirilebilir aktif cihaz yönetmeliği, vücut dışında kullanılan tıbbi tanı cihazları yönetmeliği kapsamında tıbbi cihaz satış, reklam ve tanıtım yönetmeliği gereğince satış merkezi yetki belgesine sahip olmalıdır. Bu yetki belgesi ihale dosyasında sunulmalıdır.

7.22. Teklif edilen ürünün, Avrupa Birliği tarafından hazırlanan ve uyulması gereken asgari sağlık, emniyet ve çevre koruması koşullarını düzenleyen bağlayıcı mevzuata ve direktiflere uygunluğunu gösteren işaret "CE" işaretli olmalıdır. İlgili EC Sertifikası teklif dosyası ekinde verilmelidir.

7.23. Cihazın kullanımı, bakımı, teknik servis kitapları ve varsa devre şemaları ile ilgili dokümanların Türkçe veya İngilizce bir nüshasını teknik şartnameye cevaplarıyla birlikte teslim edecektir. Satıcı firmanın teklif dosyasında; bu şartnamenin maddelerinde belirtilen ve tıbbi cihaz, sistem, ünite ile ilgili olarak istenilen şartlara uyduğu, madde sırasına göre ayrı ayrı Türkçe yazılı olarak düzenlenmiş "ŞARTNAMEYE UYGUNLUK BELGESİ" adı altında bir belge mutlaka bulunacaktır. Cihazla ilgili teknik özellikler ve teknik şartnamede istenilen belgeler madde numaralarına göre orijinal dokümanlar üzerinden işaretlenerek ekte eksiksiz olarak verilecektir. Bu cevaplar orijinal dokümanları ile karşılaştırıldığında herhangi bir farklılık bulunursa firma ihale dışı kalacaktır.

7.24. Cihaz her türlü imalat ve montaj hatasına karşı 2 (iki) yıl Garantili olmalıdır. Garanti sonrasında en az 8 yıl süresince ücreti karşılığında yedek parça ve servis hizmeti firmaca sağlanabilmelidir. Garanti süresince olası arıza bildirimlerine firma tarafından en kısa sürede müdahale edilmeli ve arıza en kısa sürede giderilmelidir. Teklif veren firmalar, imalatçı firmanın vermiş olduğu güncel noter onaylı Garanti Belgesini teklife ekleyeceklerdir.

7.25. Cihaz Türkiye temsilci firmadan alındı ise Garanti ile ilgili taahhütname , satıcı ve Türkiye temsilcisi firma tarafından ayrı ayrı verilmelidir.Teklif veren firma bayilik kaydı ile birlikte Türkiye temsilcisinden temin edilmiş Yetki belgesini dosyasında sunmalıdır.

7.26. Garanti süresi içinde yetkili firma tarafından, arıza bildiriminden sonra 24 (yirmi dört) saat içinde cihaza uzaktan veya fiziki müdahale edilecek ve yurt dışından yedek parça ithali gerekmediği durumda en geç 5 (beş) is günü içinde cihazı çalışır duruma getirmek zorundadır.

7.27. Yetkili servis ve/veya yüklenici 15 is gününü aşan onarım sürelerinde, yedek parça tedarik ve onarım süresince ilgili birimin talebi ile eşdeğer veya daha üstün özelliklere sahip ya da bir alt model başka bir cihazı idareye ücretsiz olarak tahsis etmekle yükümlüdür. Arızalı cihaz 30 takvim günü içinde bütün fonksiyonlarıyla çalıştırılacaktır.

7.28. Kabul ve muayene sırasında firmadan cihazın teknik özellikleri ve performansına ilişkin testlerin yapılması istenildiğin de gerekli personel veya düzeneği firma ücretsiz olarak sağlayacaktır. Kabul ve muayene de oluşabilecek kaza ve hasarlardan satıcı firma sorumludur.

7.29. Cihaz muayene kabulü gerçekleştirildikten sonra gösterilen alana kurulmalı ve çalışır durumda teslim edilmelidir. Firma , cihaz ve aksesuarlarını ücretsiz olarak monte edecek ve tüm malzeme ve aksesuarları ile çalışır durumda teslim edecektir. Cihazın montajı için gerekli tüm malzeme ve masraflar firma tarafından karşılanacaktır.

- 7.30.** Cihazın kullanıcı eğitimi hastanemizde istenen kişilere yeterli sürece verilmelidir. İhaleyi alan firma , cihazın kullanımı , bakımı ve olası arızaların giderilmesi ile kalibrasyonuna ilişkin kendi eğitilmiş personeli tarafından idarenin belirleyeceği sayıda elemana yeterli sürece eğitim verecektir.
- 7.31.** Firmalar teklif ettiği cihazın son 1(bir) yıl içerisinde üretilmiş olduğunu belgelemelidir. Cihaz; kullanılmış veya yenileştirilmiş olmamalı, imalat ve malzeme hataları ile kırık, çatlak, boya hatası, kabarma ve deformasyon bulunmamalıdır.
- 7.32.** Teklif edilen sistemin ÜTS (Ürün Takip Sistemi) kaydı bulunmalı ve bu durumu faturada belgelendirmelidir.
- 7.33.** Cihazın hastaneye tesliminde Türkçe kullanım kılavuzu ile manueli verilebilmelidir.

N.A