



Uygulama ve Araştırma Hastanesi Döner Sermaye İşletmesi

Teklif No: 20251481

İLAN

HASTANEMİZİN İHTİYACI OLAN AŞAĞIDA YAZILI MALZEME(LER)

TEKLİF ALMA SURETİYLE

SATIN ALINACAKTIR . İLGİLENEN FİRMALARIN 17/03/2025 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	KEMİK CIMENTOSU-NORMAL STANDART-40 GR (PMMA)	250,00	ADET
2	5F KOBRA KATETER 0.038 INCH 65-100CM	20,00	ADET
3	BRONKOSKOPIK BIOPSI FORSEPSİ	30,00	ADET
4	EMİLEBİLİR DUGUMSUZ YARA KAPAMA ARACI	200,00	ADET

ÖDEME SÜRESİ: 180 GÜN

TEKLİF NO : 20251481

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.

228.0080.000	KEMİK CIMENTOSU-NORMAL STANDART-40 GR (PMMA)	ADET	250
218.0001.000	5F KOBRA KATETER 0.038 INCH 65-100CM	ADET	20
209.0002.000	BRONKOSKOPIK BIOPSI FORSEPSİ	ADET	30
242.0112.000	EMİLEBİLİR DUGUMSUZ YARA KAPAMA ARACI	ADET	200

1.GENEL ÖZELLİKLER

2.DETAY JENERİK ÖZELLİKLER

Detay özellikleri bulunan malzemeler aşağıda belirtilmiştir.

(4690) 5F KOBRA KATETER 0.038 INCH 65-100CM

Açıklama : 5F KOBRA KATETER 0.038 INCH 65-100CM

- Kateterler esnek ve yumuşak bir materyalden (tercihan poliüretan) yapılmış olmalıdır.
- Değişik işlemlerde kullanılmak üzere, Düz, Pigtail, Renal, Simmons, Headhunter, MPC, MPD, Cobra, J Curve, HN4, Mani, Shepherd Hook vb. uç biçimlerine sahip seçenekleri olmalıdır.
- Önceden şekillendirilmiş uçlarının damara girişte yönlendirilirken kılavuz tel ile düzeltildiğinde tekrar eski haline gelebilecek kuvvetli plastik hafızası olmalıdır.
- Kateter ucu, damar yüzeyine zarar vermemesi ve rahat pozisyonlandırma için radyoopasitesi artırılmış atravmatik ve soft tip özellikte olmalıdır.
- Kateterlerin 4F ve 5F seçenekleri olmalıdır.
- Kateterler esnek ve yumuşak bir materyalden üretilmiş ve paslanmaz çelik ağı ile örülmüş olmalıdır. Bu özelliği sayesinde uzun süreli kullanım esnasında bile kolayca deforme olmamalıdır.
- Kateter içinden 0,038 inç kılavuz tel rahatça geçmelidir.
- Kateter fluoroskopi altında kullanıma uygun olmalıdır. Uç kısmının görünürlüğü artırılmış radyoopak olmalıdır.
- Kateterler en az 750 PSI basınca dayanıklı olmalıdır.
- Kateterin bağlantı ucu (hub) universal "luer lock" sistemine uygun plastikten mamul ve üzerinde French numarası, iç lümen çapı ve uç tipi uluslararası renk kodlarına uygun olarak belirtilmiş olmalı veya yazılı olmalıdır. Bu bilgiler ayrıca ambalaj üzerinde de bulunmalıdır.
- Kateterin bağlantı noktası (hub) kullanılan kılavuz telin kateterin içine ucunun rahatça yönlendirilmesini sağlayacak huni konfigürasyonda olmalıdır.
- Kateter ambalajının içerisinde iken dışarıdan rahatça görülmeli ve ambalajın ön tarafı saydam olmalıdır.
- Kateterler için değişik uzunluk seçenekleri sunulmalıdır.
- Kateter damar seçiciliği için 1:1 tork kontrolü sağlamalıdır.
- Hub bağlantı noktası kabarcık kontrolünü kolaylaştırmak için şeffaf yapılmış olmalıdır.
- Kateter konfigürasyon ve adetleri bölüm tarafından belirlenecektir.
- Kateterler steril ve orijinal ambalajında teslim edilmelidir.
- Ambalajlar üzerinde sterilizasyon yöntemi belirtilmiş olmalıdır.
- GENEL ÖZELLİKLER

- 19.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
- 19.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
- 19.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
- 19.4. 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.
- 19.5. 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.
- 19.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.

(12874) EMİLEBİLİR DUGUMSUZ YARA KAPAMA ARACI

Açıklama : EMİLEBİLİR DUGUMSUZ YARA KAPAMA ARACI

1. Disposable olmalıdır.
2. Suture, boyalı ANTİBSKTERİYEL POLYDİOXANONE veya poligliconate ham maddesinden oluşmalıdır. İğne bükülmeye karşı dirençli, doku travmasını minimize edecek kalınlıkta ve suture ile kalınlık/çap farkı oluşturmayacak yapıda olmalıdır. İğnelerin dokuya penetrasyonu ve dokudan geçişleri esnasında zorlanma olmamalıdır. (dokuda harabiyet gelişmemelidir)
3. 4.haftada %80, 6.haftada %40-70 oranında doku desteği sağlamalı veya 7.gün %80 14.gün %75 21.gün %65 180-238 günde tamamen emilmelidir.
4. Bir ucunda cerrahi iğne diğer ucunda loop şeklinde emilebilir halka uçtan oluşmalıdır. Halka uç ve loop tasarımı insizyon hattı boyunca düğüme gerek kalmadan dokuları yaklaştırmaya izin vermelidir.
5. düğümsüz suturen arka kısmında bulunan halka sabitlenmiş veya iğnenin halkadan geçmesini kolaylaştırması açısından kullanıcı isteğinde genişletip, daraltılabilir ayarlanabilir olmalıdır. Halka suture birleşim yeri dokuda travma yaratmamalıdır.
6. Suturen her cm'sinde çapa bulunmalıdır ve bu sayede düğüm atma ihtiyacı olmadan dokunun kapatılması sağlanabilmelidir.
7. Düğümsüz suture kullanım kolaylığı ve daha rahat uygulama yapılabilmesi için yumuşak ve esnek bir yapıya sahip olmalıdır. Laparoskopik kullanıma uygun olması açısından suture paket hafızası olmamalıdır.
8. Suturen ucundaki iğne- suture birleşim alanında yanlış penetrasyon durumunda geri dönebilmek için, 35 mm uzunluğunda çapasız düz bir güvenlik alanı olmalıdır.
9. Her geçişte tutarlı kapamayı eşit gerilimle sağlayabilmek için cihaz üzerindeki çapalar düzenli spiral ya da simetrik yerleşimli desende oluşturulmuş olmalıdır.
10. Numuneler verimlilik ve fonksiyonellik özelliklerine bakılarak değerlendirilecek ve uygun olmayan ürünler değerlendirme dışı kalacaktır.
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 eşlenmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşlenmiş 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.

(5985) KEMİK CIMENTOSU-NORMAL STANDART-40 GR (PMMA)

Açıklama : KEMİK CIMENTOSU-NORMAL STANDART-40 GR (PMMA)

1. "Vücuda Yerleştirilebilir Aktif Tıbbi Cihazlar Yönetmeliği"nin 5. Maddesi EK 1 (14) ve (15) . kısımlarında belirtilen bilgiler, kullanım kılavuzları, etiket ve diğer açıklamalar Türkçe olmalıdır.
2. İştirakçi firma, uygulama öncesinde, sırasında veya sonrasında ortaya çıkabilecek herhangi bir problemde, imal edilen malzeme üzerinde bulunan lot numarasından hareket ederek ürün izlenebilirliğini ait kayıtları belgelemek zorundadır. Ürün ile ilgili herhangi bir kırılma, kopma ya da deforma olma gibi beklenmeyen bir sorun ortaya çıktığında, satıcı firma bu malzemeyi idarenin uygun gördüğü bir kuruluştaki tahlil ve tektik ettirmekle yükümlüdür. Bunun için idarenin talebi yetkilidir.
3. Operasyon sırasında kullanılacak olan uygulama setleri (Çimento tabancası, kartuş vb...) tam-etkisiz olmalıdır.
4. Çimento elle kullanıma uygun olmalıdır.
5. En az 40 gr'lık pudra ve sıvı içeren iki kat steril ambalajlarda olmalıdır.
6. Ambalaj üzerinde kullanım şekli belirtilmelidir.
7. Standart viskoziteye sahip olmalıdır.
8. Hazırlama süresi 2-3 dakikayı geçmemelidir.
9. Kullanım zamanı 5-7 dakikayı geçmemelidir.
10. Sertleşme zamanı en fazla 8 dakika olmalıdır.
11. Radyopak madde içermelidir.
12. Metil polimetakrilat oranı %85 ve üzeri olmalıdır.
13. En az 1(bir) yıl miadlı olmalıdır.
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 eşleşmiş olmalı, SGK' nun ilgili web sayfasından alınan çıktı ile belgelenmeli ve ürünün tüketilmesine kadar eşleşmiş 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.

(12892) BRONKOSKOPIK BIOPSI FORSEPSİ

Açıklama : BRONKOSKOPIK BIOPSI FORSEPSİ

1. Steril pakette ve disposable olmalıdır.
2. Forseps şaftı 1.8 mm ile 2.0 mm arasında olmalıdır.
3. Forseps uzunluğu 160 cm olmalıdır.
4. Forseps şaftı paslanmaz çelik olmalıdır.
5. FDA belgeli olmalıdır.
6. Oval uçlu ve iğnesiz olmalıdır.
7. GENEL ÖZELLİKLER
 - 7.1. Teklif edilen ürünün ambalajında UBB kodu, son kullanma tarihi ve lot numarası bulunmalıdır.
 - 7.2. Teklif edilen ürünün son kullanma tarihi, teslim tarihinden başlamak üzere en az 2 yıl olmalıdır.
 - 7.3. Yüklenici firma, idarenin firmaya üç ay öncesinde bildirmesi durumunda son kullanım tarihi yaklaşan malzemeleri aynı özellikteki yeni miatlı olan ürünler ile değiştirmelidir.
 - 7.4. 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.
 - 7.5. 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.
 - 7.6. Malzemeyi teklif eden firma; üretici, ithalatçı veya bayi olarak Ürün Takip Sistemine (ÜTS), kayıtlı olmalı ve kayıtlı olduğuna dair belgeyi ibraz etmelidir.